(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Birro



(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für

jede verfügbare nationale Schutzrechtsarth AE, AG, AL,

AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, FE, EG, ES, FT,

GB. GD. GE. GH. GM. HR. HU. ID. IL. IN. IS. JP. KE. KG, KM, KP, KR, KZ, LC, LR, LR, LS, LT, LU, LV, LY,

MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NJ, NO,

NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK. SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ,

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. Mai 2006 (04.05.2006)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2006/045593 A1

(51) Internationale Patentkiassiiikation: G01N 33/74 (2006 01) GBIN 33/68 (2006 01) G01N 33/558 (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/011443

(22) Internationales Anneldedatum:

25. Oktober 2005 (25 10:2005)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für

(30) Angaben zur Priorität: 10 2004 051 847.5

25. Oktober 2004 (25.10.2004) DE

jede verfügbare regionale Schutzrechtsurt): ARIPO (BW. GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), epropäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, FR, ES, FT, FR, GB, GR, HU, TE, IS, FT, LT, LU, LV, MC.

VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW,

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme son NL, PL, PT, RO. SE, ST, SK, TR), OAPI (BE BJ, CF, CG, US): DADE BEHRING MARBURG GMBH IDE/DET: CL CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TGL

(72) Erfinder; and

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US); ZEIHER, Andreas, M. [DE/DE]; Deutschhermufer 47, 60594 Frankfurt (DE). HEESCHEN, Christopher [DE/DE]; Woogstrasse 5, 60431 Frankfurt am Main (DE), DIMMELER, Stefanle (DE/DE): Deutschhermafer 47 68594 Frankfurt (DE)

Emil von Behring Strasse 76, 35041 Marburg (DE).

(74) Anwälfe: KRAUSS, Jan. B. usw.; Boehmert & Boehmert, Hollemiles 32, 28209 Bremen (DB).

Veröffentlicht. mit internationalem Fecherchenhericht

vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden

Frist; Verüffentlichung wird wiederhalt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzengen wird auf die Erklärungen ("Guldance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT Clayate very leven

(54) Tibe: PLGE AND FLT.) AS PROGNOSTIC PARAMETERS FOR CARDIOVASCULAR DISEASES

(54) Bezeichmang: PIGF UND PCF-1 ALS PROGNOSTISCHE PARAMETER BEI KARDIOVASKULÄREN ERKRANKUN-GHN

(57) Abstract: The invention relates to a use of an ex vivo method comprising the determination of PIGF and sPIt-1 in a sample in order to diagnose, stratify the risk of, and/or monitor a vascular disease with atherosclerotic etiology, especially a coronary heart disease such as unstable angina or myocardial infarction, and/or assess the probability of developing such a disease, and identify a patient who is likely to benefit from a therapy with substances that reduce the risk of being affected by a cardiovascular disorder. According to the inventive method, (i) a ratio of IPIGF = high: sFlt-1 = low] and/or (ii) a PIGF concentration lying within the top two tertiles of a reference collective and an sFit-I concentration lying in the bottom tertile of the reference collective, and/or (til) a PIGF value exceeding a PIGF reference value and an sFit-1 value lying below an sFit-1 reference value indicate/s an increased probability that a disadvantageous event might occur. The invention also relates to the utilized method, a diagnostic kit and the use thereof, as well as a test element and the use thereof,

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine Verwendung eines Verfahrens ex vivo, das die Bestimmung von P1GF und sFit-I in einer Probe umfasst, zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atheroskierotischer Ätiologie, insbesondere einer koronaren Herzerkrankung wie eiwa instabile Angina pectoris oder Myokardinfarkt, unt/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln sowie zur Identifizierung eines Patienten, der vormussichtlich von einer Therapie mit Mitteln, die das Risiko für eine kardiovaskuläre Störung reduzieren, profitiert. Im Zusammenhang mit dem Verfahren zeigt (i) ein Verhaltnis von (PIGF = hoch : sFlt-1 = niedrig] und/oder (ii) eine PIGF-Konzentration, welche in den oberen beiden Tertilen eines Referenzkollektivs liegt, und eine sFh-1-Konzentration, welche im untersten Tertil des Keferenzkollektivs liegt, und/oder (iii) ein PIGF Wert oberhalb eines PIGF Referenzwerts und ein sich 1 Wert unterhalb eines sFli-4-Referenzwerts eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis an. Die vorliegende Erfindung betrifft auch das verwendete Verfahren. Weiterhin betrifft die Erfindung ein diagnostisches Kit und seine Verwendung sowie ein Testelement und

seine Verwendung.

PIGF und Flt-1 als prognostische Parameter bei kardiovaskulären Erkrankungen

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Verwendung eines Verfahrens ex vivo, das die Bestimmung von PIGF und sFlt-1 in einer Probe umfasst, zur Diagnose, Risikostratifizierung
und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie
und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln.
Die vorliegende Erfindung betrifft auch das verwendete Verfahren. Weiterhin betrifft die Erfindung ein diagnostisches Kit und seine Verwendung.

Stand der Technik

In allen Stadien einer Atherosklerose, d.h. von der Entstehung früher atheroskleorischer Läsionen über deren Progression bis hin zu Erosion bzw. Ruptur der Läsionen mit entsprechenden
thrombotischen Komplikationen, spielen entzündliche Vorgänge eine fundamentale Rolle.
Überzeugende Befunde weisen darauf hin, dass an der Destabilisierung einer atherosklerotischen Läsion mit der Folge eines akuten Koronarsyndroms ebenfalls entzündliche Mechanismen beteiligt sind (1, 2).

Aufgrund des Zusammenhangs zwischen Entzündung und Atherosklerose werden etablierte Entzündungsmarker, die ins zirkulierende Blut freigesetzt werden, auch zur Risikostratifizierung von Patienten mit einer akuten koronaren Herzerkrankung herangezogen. Im Gegensatz etwa zu den Troponinen, die Marker einer Zellnekrose darstellen und damit den Endzustand eines Myokardinfarkts anzeigen, können Entzündungsmarker ein entsprechendes Risiko noch vor dem Auftreten einer Myokardschädigung anzeigen, da sie die Entzündungsprozesse widerspieseln, die einem akuten Koronarsyndrom zugrunde liegen.

Von den etablierten Entzündungsmarkern haben das C-reaktive Protein (CRP, hier auch hsCRP, d.h. "hochsensitives CRP", genannt) und Fibrinogen die größte Aufmerksamkeit auf sich gezogen, und der prognostische Wert dieser Marker in Bezug auf Mortalität und ischämische Ereignisse wurde eindeutig nachgewiesen (22-24). In retrospektiven Untersuchungen wurde gezeigt, daß CRP und Fibrinogen eine eigene Bedeutung als prognostische Parameter haben und sie deshalb als zusätzliche Marker zu Troponin T in Betracht kommen. (14, 25, 26). Für CRP ist gezeigt worden, dass dieser Marker für die Langzeitprognose bei einer koronaren Herzerkrankung nützlich ist, sein Wert als Marker in der Akutphase, also im Rahmen eines akuten Koronarsyndroms, wird jedoch widersprüchlich beurteilt (14, 27).

Ein erstes Ergebnis der CAPTURE-Studie war, dass in der frühen Phase von 72 Stunden nach Beginn der Symptome eines akuten Koronarsyndroms nur Troponin T eine zuverlässige Vorhersage ermöglichte, im Gegensatz dazu jedoch sowohl Troponin T als auch CRP unabhängige prognostische Parameter eines Risikos in den nachfolgenden sechs Monatera waren (14). Vergleichbare Ergebnisse wurden auch für die GUSTO IV-ACS-Studie berichtet (27). Die genaue Quelle der erhöhten CRP-Spiegel bei Patienten mit instabiler Koronærerkrankung bleibt weiterhin unklar. Im Zusammenhang mit der Annahme, dass eine Schädiggung des Myokards ebenfalls ein bedeutender Entzündungsstimulus ist, muss zur Kenntni's genommen werden, dass in einer neueren kombinierten Analyse von FRISC-II und GUSTO-IV ein CRP-Anstieg über einen Zeitraum von bis zu 120 Stunden nur bei Patienten mit erhöhten Troponin-Spiegeln gefunden wurde (27). Ähnlich waren bei Troponin-positiven Patienten der CAPTURE-Studie die CRP-Spiegel signifikant höher (14), was darauf hinderstet, dass ein akuter entzündlicher Prozess, der auf eine Schädigung des Myokards zurückgeht, eine chronische Entzündung in der Gefäßwand überlagert, so dass der chronische Entzün dungsprozess im Rahmen eines akuten Koronarsyndroms mittels CRP kaum abgeschätzt werden kann. Weiterhin ist anzumerken, dass pro-inflammatorische Zytokine auch von Fettgewebe, Gewebsmakrophagen und dem verletzten Myokard freigesetzt werden.

Erst klirzlich wurde gezeigt, dass der plazentale Wachstumsfaktor (placental growth factor, PIGF), ein Mitglied der VEGF-Familie (vascular endotheltal growth factor, VEGF), in frühen und fortgeschrittenen atherosklerotischen Läsionen verstärkt exprimiert ist (3). Ursprünglich identifiziert in der Plazenta (4), stimuliert PIGF das Wachstum glatter Gefäßtmuskelzellen, veranlasst Makrophagen in atherosklerotische Läsionen einzuwandern, fördert die Produktion verschiedener Entzündungsmediatoren in Makrophagen (Tumornekrosefaktor-α (TNF-α),

monozytisches chemotaktisches Protein-1 (MCP-1), Proteasen) und stimuliert die pathologische Angiogenese in der Gefäßwand (3, 5). Eine Hemmung der Wirkungen von PIGF durch Blockieren seines membranständigen Rezeptors FIt-1 (Fms-like tyrosine kinase 1) in einem Tiermodell für Atherosklerose unterdrückte das Wachstum atherosklerotischer Plaques und zeigte günstige Effekte auf deren Stabilität, indem die Makr-ophageninfiltration gehemmt wurde (3, 6). Bei Patienten mit akuten koronaren Herzerkrankungen wurde kürzlich gezeigt, dass die PIGF-Konzentrationen im Plasma erhöht sind, und dass die systemische PIGF-Konzentration einen leistungsfähigen klinischen Marker für eine Gefäßentzündung und die entsprechenden, für die Patienten nachteiligen Folgen darstellt (7).

Fit-1 bindet außer PIGF auch den verwandten Faktor VEGF (8) und tritt in zwei Formen auf: einerseits als membrangebundene Rezeptortyrosinkinase (Fit-1), welche die angiogenen Signale ins Zellinnere überträgt, und andererseits als eine lösliche Ektodomäne (soluble Fit-1, sFit-1), deren Aufgabe es ist, die freien Faktoren PIGF oder VEGF in der Zirkulation abzufangen (6). Da der löslichen Form von Fit-1 eine zytosolische Domäne fehlt, ist die Funktion von sFit-1 darauf beschränkt, die Menge an zirkulierendem PIGF oder VEGF, die als freie Faktoren zur Aktivierung der membrangebundenen Rezeptoren Fit-1 und Fik-1 (fötale Leberkinase-1) verfügbar sind, zu regulieren (9). Während eines ak-uten koronaren Herzsydroms konnten erhöhte Konzentrationen des löslichen PIGF-Rezeptors sFit-1 nachgewiesen werden (10).

Die Patentanmeldung WO 2004/046722 (Dimmeler et al.) offen bart ein Verfahren zur Analyse von Proben im Zusammenhang mit akuten kardiovaskulären Erkrankungen, wobei das Verfahren die Messung der Konzentration eines Markers, z.B. PICF, und gegebenenfalls eines weiteren Markers, z.B. von VEGF oder einem weiteren Entzündungsmarker, umfasst.

Aus der Patentanmeldung US 2004/126828 (Karumanchi et al.) ist ein Verfahren zur Diagnose von Präeklampsie oder Eklampsie bekannt, welches die Messung der Konzentration von sFlt-1, VEGF oder PIGF umfasst. sFlt-1 ist als ein möglicher Kandidat für einen Präeklampsie-Faktor beschrieben worden (17), da nicht nur die Plazenta von Schwangeren mit Präeklampsie erhöhte Mengen an sFlt-1 produziert, sondern exhöhte sFlt-1-Spiegel auf die spätere Entwicklung einer Päeklmapsie hinweisen (18). In der US 2004/126828 wird eine erhöhte Konzentration von sFlt-1, insbesondere Serumspiegel > 2.000 ng/l, und eine erniedrigte Konzentration von VEGF dabei als positive diagnostische Indikatoren einer Prä-

eklampsie angesehen. Werden die für die drei Marker erhaltenen Ergebnisse miteinander in Beziehung gesetzt werden, um einen so genannten "angiogenen Index" zu ermitteln, ist eine bestehende Präeklampsie oder ein erhebliches Risiko, eine solche zu entwickeln, dann. festzustellen, wenn der angiogene Index, bestimmt nach der Formel [sFlt-I/VEGF + PIGF-], > 20 beträgt, d.h. wenn die Konzentration von s-Flt-1 mehr als 20-mal so hoch ist wie die von VEGF und PIGF zusammen.

Die Patentaumeldung WO 2005/031364 (Thadhani und Karumanchi) beschreibt ein Verfahren zur Diagnose oder Prognose einer Gestose, wie etwa Präemklampsie, das die Messung von Sexualhormon-bindendem Globulin (SHBG) und PIGF, und in einer besonderen Ausführung sFlt-1. umfasst.

Der Patentanmeldung WO 2005/017192 (Thadhani et al.) ist zu entnehmen, dass die bei einer Präeklampsie gemessenen Serumspiegel von PIGF deutlich niedriger (ca. 6-fach) und die von sFlt-1 höher (ca. 2-fach) waren als die in Kontrollproben gemessenen Werte. Demæntsprechend betrug das Verhältnis von sFlt-1 zu PIGF im Fall einer Präeklampsie das 15-fache von dem für eine Kontrollprobe ermittelten Faktor.

Die Patentanmeldung WO 98/28006 offenbart ein Verfahren zur Diagnose von Schwangerschaftshypertonie (Präeklampsie), bei dem die Menge an PIGF, VEGF und die an einem löslichen VEGF-Rezeptor, wie etwa sFLT-1, in einer Probe bestimmt wird.

Dem Krankheitsbild Präeklampsie bzw. Eklampsie liegt jedoch eine völlig andere Ätiologie zugrunde als etwa der koronaren Herzerkrankung, insbesondere sind diese Gestosen nicht das Ergebnis einer atherosklerotischen Erkrankung. Insofem sind die im Stand der Technik offenbarten Verfahren nicht auf vaskuläre Erkrankungen mit atherosklerotischer Ätiologie, wie sie etwa eine koronare Herzerkrankung darstellt, übertragbar.

Ausgehend vom Stand der Technik war es deshalb die Aufgabe der Erfindung, ein Verfahren verfügbar zu machen, das auf der Grundlage der Messung von Biomarkern eine Abschätzung der Wahrscheinlichkeit für eine Entwicklung, eine Diagnose, eine Risikostratifizierung und/oder eine Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie ermöglicht.

Kurze Darstellung der Erfindung

Gelöst wird die Aufgabe der vorliegenden Erfindung durch Bereitstellen der erfindungsgemäßen Verfahren, Verwendungen und Vorrichtungen gemäß den Patentansprüchen.

Eine Lösung der Aufgabe ist ein Verfahren zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie uncd/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln, wobei das Verfahren folgende Schritte umfasst:

- (a) Verfügbarmachen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
- (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
- (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe.

Dieses Verfahren kann auch folgenden Schritt umfassen:

(d) Bilden eines Verhältnisses zwischen dem in (b) ermittelten Wert von PIGF und dem in (c) ermittelten Wert von sFlt-1.

Die "Bildung des Verhältnisses zwischen dem in (b) ermittelten Wert von PIGF und dem in (c) ermittelten Wert von sFlt-1" umfasst sowohl das Berechnen des Quotienten "in (b) ermittelter Wert von PIGF/ in (c) ermittelter Wert" als auch andere Möglichkeiten den in (b) ermittelten Wert von PIGF mit dem in (c) ermittelten Wert von sFlt-1 in Beziehung zu setzen.

Eine Lösung der Aufgabe ist somit auch ein Verfahren zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln, wobei das Verfahren folgende Schritte umfasst:

- (a) Verfügbarmachen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
- (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
- (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe; und
- (d) Vergleich der in (b) und (c) ermittelten Werte von PIGF und sFit-1 mit jeweils einem Referenzwert und/oder jeweils einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.

Das Verfahren kann auch folgende Schritte umfassen:

- (a) Verfügbarmachen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
- (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
- (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe.
- (d') Bilden eines Verhältnisses zwischen dem in (b) ermittelten Wert von PIGF und dem in (c) ermittelten Wert von sFlt-1, vorzugsweise die Berechnung des Quotients PIGF/sFlt-1 und/oder des Quotients sFIT-1/PIGF; und
- (e') Vergleich des in (d') ermittelten Werts mit einem Referenzwert und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.

Das Verfahren kann auch folgende Schritte umfassen:

- (a) Verfügbarmachen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
- (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
- (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe.
- (d) Vergleich der in (b) und (c) ermittelten Werte von PIGF und sFlt-1 mit jeweils einem Referenzwert und/oder jeweils einem in einer Referenzzprobe ermittelten Wert.
- (d') Bilden eines Verhältnisses zwischen dem in (b) ermittelten Wert von PIGF und dem in (c) ermittelten Wert von sFit-1, vorzugsweise die Berechnung des Quotients PIGF/sFit-1 und/oder des Quotients sFIT-1/PIGF; und
- (e') Vergleich des in (d') ermittelten Werts mit einem Referenzwert und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.

Die Schritte (b) und (c) können nacheinander in dieser Reihenfolge, in umgekehrter Reihenfolge oder zeitgleich durchgeführt werden.

In Schritt (d) wird der in (b) ermittelte Wert mit einem Referenzwert für PIGF und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Werte für PIGF verglichen, und der in (c) ermittelte

Wert wird mit einem Referenzwert für sFlt-1 und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert für sFlt-1 verglichen. In Schritt (e') wird der in (d') ermittelte Wert (insbesondere der Quotient PIGF/sFlt-1 und/oder der Quotient sFlT-1/PIGF) mit einem Referenzwert für das Verhältnis von PIGF und sFLT-1 und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert für dieses Verhältnis verglichen.

Bei der vorliegenden Erfindung handelt es sich um ein Verfahren, das ex vivo durchgeführt wird, d.h. ein in vitro-Verfahren.

Die Bezeichnung "vaskuläre Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie" schließt die Erkrankung Präcklampsie bzw. Eklampsie aus. Der Betriff "atherosklerotisch" betrifft sowohl eine stabile als auch eine instabile Atherosklerose.

Der Begriff "Verfügbarmachen" einer zu untersuchenden Probe, wie hier verwendet, ist mit dem "Bereitstellen" einer Probe gleichzusetzen. Hiermit ist gemeint, dass eine vorhandene, zu untersuchende Probe für die in vitro Messverfahren bereitgestellt wird, z.B. in das Messinstrument eingeführt wird. Die zu untersuchende Probe, vorzugsweise Blutplasma oder -serum, und/oder die Referenzprobe können vorbehandelt sein, z.B. indem peripherem Blut ein Gerinnungshemmer, insbesondere EDTA, Heparin oder Citrat, zugesetzt wurde. Von dem Begriff "Verfügbarmachen" nicht umfasst ist die Probenentnahme per se, z.B. die invasive Entnahme einer Probe eines Patienten, beispielsweise durch Punktieren, oder eitze nicht-invasive Probengewinnung, wie etwa die Gewinnung einer Urinprobe.

In einer bevorzugten Ausführung der vorliegenden Erfindung ist der Patient ein Säugetier, besonders bevorzugt ein Mensch. Der Begriff "Patient" bezeichnet insbesondere eine von einem Arzt oder einem Angehörigen anderer Heilberufe behandelte Person und umfasst sowohl Kranke als auch Gesunde oder scheinbar Gesunde.

Das "Quantifizieren" von PIGF und/oder sFlt-1 kann in einem Bestimmen einer Konzentration, beispielsweise einer Proteinkonzentration bestehen. Außer in einer Konzentrationsbestimmung, z.B. in Blutplasma oder -serum, kann das Quantifizieren auch in einer Bestimmung der Anzahl der Moleküle, z.B. in einem histologischen Gewebeschnitt, bestehen. Das "Quantifizieren" schließt auch semiquantitative Bestimmungsmethoden mit ein, die nur die ungefähre Menge oder Konzentration von PIGF und/oder sFlt-1 in der Probe erfassen oder nur zu einer relativen Mengen- oder Konzentrationsangabe dienen können ocher nur anzeigen, ob die Menge oder Konzentration von PIGF und/oder sFlt-1 in der Probe jeweils unterhalb oder oberhalb eines bestimmten oder mehrerer bestimmter Referenzwerte liegt.

Der Begriff "Referenzwert" kann ein vorgegebener Wert sein oder ein in einer Referenzprobe ermittelter Wert sein. Eine "Referenzprobe" kann beispielsweise von Gesunclen oder von Pa-

tienten mit oder ohne stabile bzw. instabile Atherosklerose stammen, vorzugsweise von Patienten mit akutem Koronarsyndrom, ganz besonders bevorzugt von Patienten mit instabiler Angina pectoris oder einem akutem Myokardinfarkt. Es kann sich auch um eine Probe handeln, der PlGF und sFlt-I in einem Verhältnis zugesetzt wurde, das bei Gesunden oder bei Patienten mit einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie früher gemessen wurde. Üblicherweise werden verschiedene Referenzproben eingesetzt, welche die verschiedenen möglichen Prognosen, z.B. "nachteiliges Ereignis unwahrscheinlich" bis "nachteiliges Ereignis hoch wahrscheinlich", angeben. Das Bereitstellen von Referenzproben erfolgt vorzugsweise auf die gleiche Weise, wie das Bereitstellen der zu untersuchenden Probe. Anstatt des Einsatzes von Referenzproben können auch festgelegte Referenzwerte, die beispielsweise aus einer Tabelle abzulesen sind, verwendet werden. Derartige Referenzwerte können beispielsweise verschiedene Bereiche festlegen, welche die Wahrscheinlichkeit eines Ereignisses angeben.

Vorzugsweise ist ein Referenzwert und/oder ein in einer Referenzprobe ermittelter Wert ein "Cut-off-Wert" oder "Grenzwert", d.h. ein Wert, der eine Grenze angibt. Bei einem Vergleicheines in einer Probe ermittelten Werts mit einem Cut-off-Wert ergibt sich, dass ein Messwert oberhalb der Grenze zu einer anderen Beurteilung führt als ein Messwert unterhalb der Grenze. In Bezug auf die vorliegende Erfindung wäre beispielsweise die PIGF-Konzentration als ein geeigneter PIGF-Cut-off-Wert anzusehen, welche die beiden oberen Tertilen eines geeigneten Referenzkollektivs von der unteren Tertile trennt. Ein anderer geeigneter PIGF-Cul-off-Wert ist die PIGF-Konzentration, welche die oberste Tertile eines geeigneten Referenzkollektivs von der mittleren Tertile trennt. Ein geeigneter sFlt-1-Cut-off-Wert ist beispielsweise die sFlt-1-Konzentration, welche die mittlere Tertile eines geeigneten Referenzkollektivs von der unteren Tertile trennt. Neben der Ermittlung des jeweiligen Cut-off-Werts über Tertilen können auch mittels ROC- (receiver operating curve) Kurven und anderen gängigen Methodera (s.a. "A. PATIENTEN UND METHODEN, 4. Statistische Verfahren") für die Erfindung geciencte Cut-off-Werte bestimmt werden. So kann die anhand eines geeigneten Referenzkollektivs ermittelte mediane PIGF- bzw. sFlt-1-Konzentration als PIGF-Cut-off- bzw. sFlt-1-Cut-off-Wert dienen. In Bezug auf die vorliegende Erfindung würde das Überschreiten einess geeigneten PIGF-Cut-off-Wertes und das gleichzeitige Unterschreiten eines geeigneten sFlt-1-Cut-off-Wertes anzeigen, dass eine erhöhte Wahrscheinlichkeit besteht, dass der betroffene Patient einen Myokardinfarkt oder Schlaganfall erleiden wird und/oder an einer vaskulärera Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie sterben wird.

Eine besonders vorteilhaftes er findungsgemäßes Verfahren ist die Verwendung eines Verfahrens, das folgende Schritte umfasst:

- (a) Verfügbarmachen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
- (b) Ouantifizieren von PIGF in der Probe;
- (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe,
- (d) Vergleich der in (b) und (c) ermittelten Werte von PIGF und sFl-t-1 mit jeweils cinem Referenzwert und/oder jeweils einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.

zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atheroskleroti scher Ätiologie bei einem Patienten und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit für einen Patienten, eine derartige Erkrankung zu entwickeln.

Die Verwendung des Verfahrens kann auch folgende Schritte umfassen:

- (a) Verfügbarmachen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
- (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
- (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe.
- (d') Bilden eines Verhältnisses zwischen dem in (b) ermittelten Wert von PIGF und dem in (c) ermittelten Wert von sFlt-1, vorzugsweise die Berechraung des Quotients PIGF/sFlt-1 und/oder des Quotients sFIT-1/PIGF; und
- (e') Vergleich des im (d') ermittelten Werts mit einem Referenzwerrt und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.

Die Verwendung des Verfahrens kann auch folgende Schritte umfassen:

- (a) Verfügbarmachen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
- (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
- (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe.
- (d) Vergleich der in (b) und (c) ermittelten Werte von PIGF und sFLt-1 mit jeweils einem Referenzwert und/oder jeweils einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert
- (d') Bilden eines Verhältnisses zwischen dem in (b) ermittelten Wert: von PIGF und dem in (c) ermittelten Wert von sFlt-1, vorzugsweise die Berechtnung des Quotients PIGF/sFlt-1 und/oder des Quotients sFlT-1/PIGF; und

(e') Vergleich des in (d') ermittelten Werts mit einem Referenzwert unad/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.

Die Schritte (b) und (c) können nacheinander in dieser Reihenfolge, in umgekehrter Reihenfolge oder zeitgleich durchgeführt werden.

Die Aufgabe der Erfindung wird weiterhin gelöst durch ein diagnostisches Kit, umfassend mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von PIGF und mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von sFlt-1 in einer zu untersuchen Probe, wobei das Kit auch aus separaten Packungen bestehen kann und wobei das Kit weiterhin ein Mittel zur Information (z.B. Packun gsbeilage) umfasst, wonach (i) ein Verhältnis von [PIGF = hoch : sFlt-1 = niedrig] und/oder (ii) eine PIGF-Konzentration, welche in clen oberen beiden Tertilden eines Referenzkollektivs liegt, und eine sFlt-1-Konzentration, welche im untersten Tertil des Referenzkollektivs liegt, und/oder (iii) ein PIGF-Wert oberhalb des PIGF-Referenzwerts und ein sFlt-1-Wert unterhalb des SFlt-1-Referenzwerts beispielsweise eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis wie z.B. Tod, nicht-tödlicher Myokardinfarkt und/oder Schlaganfall anzeigt.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung wird auch gelöst durch eine Verwendung des erfindungsgemäßen Kits zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklercytischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wæhrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankurng zu entwickeln.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung wird auch gelöst durch eine Verwendung des erfindungsgemäßen Kits zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens.

Im folgenden sollen der kurzen Darstellung nähere Erläuterungen und weitere Aus führungen der Erfindung hinzugefügt werden.

In einer Ausführung des Verfahrens und der Verwendung des Verfahrens ist die vaskuläre Erkrankung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus einer organbezogenen Gestäßerkrankung (insbesondere einer korornaren Herzerkrankung oder einer cerebrovaskulären Erkrankung) und/oder einer peripherern Gestäßerkrankung (insbesondere eine arterielle ocher venőse Verschlusskrankheit). In einer weiteren Ausführung des Versährens ist die vaskuläre Erkrankung ein akutes Koronarsyndrorn, vorzugsweise eine instabile Angina pectoris oder ein akuter

Myokardinfarkt. In einer bevorzugten Ausführung des Verfahrens ist die koronare Herzerkrankung ein akutes Koronarsyndrom. In einer bevorzugten Ausführung des Verfahren werden nur Proben von Patienten eingesetzt, die an einer vaskulären Erkrankung, wie oben näher
bezeichnet, insbesondere an einem akuten Koronarsyndrom (z.B. an einem Myokardinfarkt)
leiden oder im Verdacht stehen, eine solche Erkrankung zu haben oder zukünftig zu entwickeln. Die Probe kann aber auch von "zufällig" ausgewählten Patienten stammen, beispielsweise im Rahmen eines Screenings oder einer Vorsorgeuntersuchung. Vorzugsweise wird das
erfindungsgemäße Verfahren bei einem akuten Koronarsyndrom, wie etwa Ang ina pectoris
und/oder aktutem Myokardinfarkt verwendet.

Bei der zu untersuchenden Probe handelt es sich vorzugsweise um peripheres Blut oder eine Fraktion davon, ganz besonders bevorzugt ist die Fraktion Blutplasma (Plasma) oder Blutserum (Serum). In einer anderen Ausführungsform der Erfindung werden auch andere Körperflüssigkeiten (z.B. Urin oder Liquor) sowie Gewebeproben, Suspensionen von Gewebezellen, Gewebehomogenate oder Gewebeschnitte als zu untersuchende Probe eingesetzt. Unter einer "Probe" ist im Sinne der Erfindung ein Material zu verstehen, das die nachzuweisende Substanzen PlGF und sFlt-1 vermutlich enthält. Gegebenenfalls müssen die Proben vorbehandelt werden, um die nachzuweisende Substanzen für das jeweilige Nachweisverfahren zugänglich zu machen oder um störende Probenbestandteile zu entfernen. Eine solche Vorbehandlung von Proben mag die Abtremrung und/oder Lyse von Zellen beinhalten, das Präzi pitieren, die Hydrolyse oder die Denaturierung von Probenbestandteilen, wie z.B. Proteinen, clie Zentrifugation von Proben, das Behandeln der Probe mit organischen Lüsungsmitteln, wi e z.B. durch Alkohole, insbesondere Methanol, oder das Behandeln der Probe mit Detergenziern.

In einer bevorzugten Ausführung der vorliegenden Erfindung ist der Patient ein Säugetier, besonders bevorzugt ein Mensch und ganz besonders bevorzugt ein Mensch mit einer vaskulären Erkrankung, wie oben näher bezeichnet, vorzugsweise mit einem akuten Koronarsyndrom, wie z.B. einem Myokardinfarkt. In einer ganz besonders bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden nur Proben von Patienten gemessen, besi denen das Vorliegen einer Schwangerschaft ausgeschlossen werden kann oder mit mind estens einer überwiegenden Wahrscheinlichkeit ausgeschlossen wurde.

In einer bevorzugten Ausführung wird das erfindungsgemäße Verfahren zur Risi kostratifizierung einer vaskulären Eckrarıkung mit atherosklerotischer Ätiologie verwendet bzw. umfasst das Verfahren die Durchführung einer Risikostratifizierung. Die Risikostratifizierung umfasst die Bestimmung einer Wahrscheinlichkeit, dass ein Patient ein nachteiliges Ereignis er leidet, wie z.B. Tod, nicht-tödlicher Myokardinfarkt oder Schlaganfall. Das nachteilige Ereignis kann auch eine nachteilige Folgeerscheinung sein, die beispielsweise darin besteht, einem weiteren nicht-tödlichen Myokardinfarkt zu erleiden oder nach einem sich erstmals ereign enden nicht-tödlichen Myokardinfarkt einen Schlaganfall zu bekommen oder zu versterben.

Die erfindungsgemäßen Verfahren zeigen (i) bei einem PIGF-Wert oberhalb des PIGF-Referenzwerts und einem sFlt-I-Wert unterhalb des sFlt-I-Referenzwerts und/oder (ii) bei einer PIGF-Konzentration, welche in den oberen beiden Tertilen eines Referenzkoll ektivs liegt, und bei einer sFlt-I-Konzentration, welche im untersten Tertil des Referenzkoll ektivs liegt, und/oder (iii) bei einem Verhältnis von [PIGF = hoch : sFlt-1 = niedrig] eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis an.

Der Begriff "Referenzkollektiv" bezeichnet in der Regel eine Gruppe von Referenzind ividuen, die vorzugsweise zufällig aus der Gesamtheit einer Population ausgewählt wurden, die bestimmte Selektionskriterien erfüllt. Aus praktischen Gründen wird oft statt einer rein zufälligen Auswahl von Individuen, aus einer Gesamtheit einer Population bzw. einem Gesarntkollektiv, ein Referenzkollektiv arnhand praktischer Überlegungen aus geeigneten, zur Verfügung stehenden Individuen erstellt. Möglichst klar definierte Selektionskriterien sind beispielsweise definierte und typische Erkrankungen, beispielsweise eine instabilen Angina pectoris, ein akuter Myokardinfarkt, etc. Daneben sind Referenzkollektive von gesunden Individuen, urudifferenzierten und hospitalisierten Individuen, etc. relevant, um populationsbasierte Referenzwerte für die entsprechenden Kollektive zu ermitteln. Das im Hinblick auf diese Erfindurig bevorzugte Referenzkollektiv besteht aus einer für statische Zwecke hinreichend großen Anzahl an Individuen, die an einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie Leiden, insbesondere an einem akutern Koronarsyndrom, wie z.B. einer instabilen Angina pectoris oder einem akuten Myokardin farkt. Referenzkollektive können auch aus Patienten rekrutiert werden, die eine erhölte oder erniedrigte Ereignisrate aufweisen.

Neben Referenzwerten, die auf einem Referenzkollektiv basieren, können auch "Subjektbasierte Referenzwerte" zum Einsatz kommen. Subjekt-basierte Referenzwerte sind schon vorhandene Werte (z.B. Konzentration eines Biomarkers wie PIGF oder sFit-1) eines eitzzigen Individuums, die zu einem Zeitpunkt ermittelt wurden, als sich das Individuum in einem definierten Gesundheits- bzw. Krankheitszustand befand.

In einer bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird ein PIGF-C'ut-off-Wert ≥ 17,7 ng/l als Referenzwert verwendet. In einer anderen bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird ein PIGF-Cut-off-Wert ≥ 23,3 ng/l als Referenzwert verwendet. Auch ein PIGF-Cut-off-Wert ≥ 15,6 ng/l kann verwendet werden. Bevorzugt wird ein PIGF-Cut-off im Bereich von 15,6-23,3 ng/l, besonders bevorzugt im Bereich von 10-50 ng/l, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 5-100 ng/l und noch stärker bevorzugt im Bereich von 1-500 ng/l verwendet.

In einer bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird ein sFlt-1-C'ut-off-Wert ≤ 37,4 ng/l als Referenzwert verwendet. In einer anderen bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird ein sFlt-1-Cut-off-Wert ≤ 56,5 ng/l als Referenzwert verwendet. Bevorzugt wird ein sFlt-1-Cut-off-Wert im Bereich von 37,4-56,5 ng/l, besonders bevorzugt im Bereich von 25-100 ng/l, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 10-250 ng/l und noch stärker bevorzugt im Bereich von 5-500 ng/l verwendet.

In einer besonders bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens bedeutet eine Konzentration von PIGF > 17,7 ng/l eine hohe und < 17,7 ng/l eine niedtige PIGF-Konzentration. In einer alternativen, besonders bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens bedeutet eine Konzentration von PIGF > 23,3 ng/l eine hohe, 15,6-23 ₃3 ng/l eine mittlere und < 15.6 ng/l eine niedtige PIGF-Konzentration.

In einer besonders bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens bedeutet eine Konzentration von sFlt-1 > 56,5 ng/l eine hohe und < 56,6 ng/l eine niedrige sFlt-1-Konzentration. In einer alternativen, besonders bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens bedeutet eine Konzentration von sFlt-1 > 91,4 ng/l eine hohe, 37,4-91,4 ng/l eine mittlere und < 37,4 ng/l eine niedrige sFlt-1-Konzentration.

Das Bilden eines "Verhältnisses" zwischen PIGF und sFlt-I kann durch Berechnung eines Quotienten von PIGF/sFlt-1 erfolgen. Alternativ kann auch ein Quotient von sFlt-I/PIGF gebildet werden. Vorzugsweise gibt ein Quotient von ≥ 0,31, ausgehend von einem Verhältnis [PIGF > 17,7 ng/l: sFlt-1 < 56,6 ng/l], ein erhöhtes Risiko für ein nachteiliges Ereigruis an.

Besonders bevorzugt ist ein Quotient von ≥ 0,42, [PIGF > 15,6 ng/l: sFlt-1 < 37,4 ng/l] als Indikator für ein erhöhtes Risiko eines nachteiligen Ereignisses. Ganz besonders bevorzugt ist ein Quotient von ≥ 0,62, [PIGF > 23,3 ng/l: sFlt-1 < 37,4 ng/l] als Indikator für ein erhöhtes Risiko eines nachteiligen Ereignisses. Das Bilden eines Verhältnisses kann auch bedeuten, dass die Werte von PIGF und sFlt-1, beispielsweise durch einfaches Vergleichen, zueinander in Beziehung gesetzt werden.

In einer Ausführung um fasst das erfindungsgemäße Verfahren ein Quantifizieren von mindestens einem weiteren Biomarker. In einer bevorzugten Ausführung ist der weitere Biomarker ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus VEGF, sCD40L, PAPP-A (pregnancy associated plasma protein-A), MPO (Myeloperoxidase), Cystatin C, Myoglobin, Kreatin-Kin.ase, insbesondere Kreatin-Kinase MB (CK-MB, Troponin, insbesondere Troponin I, Troponin T und/oder deren Komplexe, CRP, natriuretische Peptide, wie z.B. ANP (atrial natri uretic peptide). BNP (B-type natr-twette peptide) oder NT-proBNP. Weitere Biomarker sind auch Hämatopoietine, wie etwa EPO (Erythropoietin), GM-CSF (granulocyte/macrophage colonystimulating factor), G-CSF (granulocyte colony-stimulating factor), LIF (leukemics inhibition factor), Oncostatin, CNTF (ciliary neurotrophic factor), Myoglobin, Lp-PLA2 (Ipoprotein associated phospholipase As), IMA (Ischemia modified albumin), cysteinylated albumin, GP-BB (Glycogen Phosphorylase Isoenzym BB), H-FABP (heart-type fatty-acid-bindir2g protein), Cholin, PPARs (peraxis ome proliferator activator receptors), ADMA (asymmetric dimethylarginine), SAA (serum amyloid A protein), Fibrinogen, FFAs (unbound free fatty acids), D-Dimer. Homocystein. PAI-1 (plasminogen activator inhibitor I), P-selectin, soluble Eselectin, Hämoglobin A1c, Urodilatin, Thromboxane (beispielsweise Thromboxan A2 und 11dehydro-Thromboxan B2), mitochandrial adenylate kinase isozymes, proMBP (Eosinophil Major Basic Protein). OPG (Osteoprotegerin). Leptin, Adiponectin, FSAP (factor sevenactivating protease; insbesondere deren sogenannte Marburg I-Mutante), IL-6 (Interleukin-6), MIF (macrophage migration inhibition factor), CALCR (Calcitonin-Rezeptor), Glycophorin (insbesondere trunkiertes Glycophorin), Wachtumshormon, Prolaktin und Interleurkine, Chemokine, wie etwa Plättchenfaktor 4, PBP (platelet basic protein), MIP (macrophage inflammatory protein), Interferone, TNF (Tumornekrosefaktor), Adhäsionsmoleküle, wie etwa ICAM (intracellular adhesion molecule) oder VCAM (vascular adhesion molecule), Cytokine und weitere Wachstumsfaktoren, wie etwa FGF (fibroblast growth factor). Der Begriff "Biomarker" bezeichnet endogene Substanzen, z.B. Proteine, die beispielsweise das Auftreten eines pathophysiologischen Ereignisses im einem Organismus anzeigen.

In einer Ausführung besteht die Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atheroskl erotischer Ätiologie darin, einern Patienten zu überwachen, der mit einem oder mehreren therapeutischen Mitteln behandelt wird, die das Risiko für eine vaskuläre, vorzugsweise ein keardiovaskuläre Störung reduzierern.

In einer anderen Ausführung wird das erfindungsgemäße Verfahren zur Identifizierung eines Patienten verwendet, der aus der Behandlung mit einem oder mehreren therapeutischen Mitteln, die das Risikos für eine vaskuläre, vorzugsweise ein kardiovaskuläre Störung reduzieren, voraussichtlich einen Nutzen ziehen wird. Der "Nutzen" kann darin bestehen, dass das Risiko, ein nachteiliges Ereignis, wie z.B. Tod, nicht-tödlicher Myokardinfarkt oder Schlaganfall, zu erleiden reduziert wird. Weiterhin kann der Nutzen durch eine spezifische Auswahl von Hochrisiko-Patienten durch eine individuell ausgerichteten Behandlung optimiert werden.

Die Mittel, die das Risiko für eine vaskuläre, vorzugsweise ein kardiovaskuläre Störung reduzieren, schließen solche ein, die ausgewählt sind aus der Gruppe, bestehend aus sFlt-1, entzündungshemmenden Mitteln, Antithrombotika, gegen Blutplättehen wirkende Mittel, fibrinolytische Mittel, Lipid senkende Mittel, direkte Thrombininhibitoren, und Glykoprotein Ilb/Illa-Rezeptorinhibitoren. In einer bevorzugten Ausführung ist das Mittel sFlt-1 oder von sFlt-1 abgleitet. Beispielsweise kann es sich um rekombinant hergestelltes sFlt-1, ein Fragment oder ein Derivat davon handeln.

Entzündungshemmende Mitteel schließen Alclofenac, Alclometasone-Dipropionat, Algestone-Acetonide, alpha-Amylase, Ameinafal, Amcinafide, Amfenac-Natrium, Amiprilose-Hydrochlorid, Anakinra, Anirolac, Antirazafen, Apazon, Balsalazide-Dinatrium; Bendazac, Benoxaprofen, Benzydamine—Hydrochlorid, Bromelaine, Broperamol, Budesonid, Carpro-fen, Cicloprofen, Cintazon, Cliprofen, Clobetasol-Propionat, Clobetason-Butyrat, Clopirac, Cloticasone-Propionate, Cormethason-Acetat, Cortodoxon, Deflazacort, Desonid, Desoximetason, Dexamethason-Dipropiosat, Diclofenac-Kalium, Diclofenac-Natrium, Diflorason-Diacectat, Diflumidon-Natrium, Diflunisal, Difluprednat, Diflaton, Dimethyl-Sulfoxid, Drocino nid, Endryson, Enlimomab, Enolicam-Natrium, Epirizol, Etodolac, Etofenamate, Felbinac, Fenanol, Fenbufen, Fenclofenac, Fenclorac, Fendosal, Fenpipalon, Fentiazac, Flazalon, Fluazacort, Flufenamic-Säure, Flumizol.; Flumisolid-Acetat, Flunixin, Flunixin-Meglumine, Fluo cortin-Butyl, Fluormetholon-Acetat, Fluquazon, Flurbiprofen, Fluretofen, Fluticason-Propionat,

16

Furaprofen, Furobufen, Halcinonid, Halobetasol-Propionat, Halopredon-Aceiat, Ibufenac-Ibuprofen, Ibuprofen-Aluminium, Ibuprofen-Piconol, Ilonidap, Indomethacin, Indomethacin, Indoprofen, Indoxol, Intrazole, Isoflupredon-Acetate, Isoxepac, Isoxicam, Ketoprofen, Lofemizol-Hydrochlorid, Lornoxicam, Loteprednol-Etabonat, Meclofenamat-Natrium, Meclofenamic-Säure, Meclorison-Dibutyrat, Mefenamic-Säure, Mesalamin, Meseclezzon, Methylprednisolon-Suleptanate; Morniflumat, Nabumeton, Naproxen, Naproxen-Natrium, Naproxel, Nimazon, Olsalazin-Natrium, Orgotein, Orpanoxin, Oxaprozin, Oxyphenbutazo, Paranylin-Hydrochlorid, Pentosan-Polysulfat-Natrium, Phenbutazon-Natrium-Glycerat, Pirfenidon, Piroxicam, Piroxicam-Cinnamat, Piroxicam-Olamin, Pirprofen, Prednazat, Prifelon, Prodolic-Säure, Proquazon, Proxazol, Proxazol-Citrat, Rimexolon, Romazarit, Salcolex, Salnacedin, Salsalat, Salycilate, Sanguinarium-Chlorid, Seclazon, Sermetacin, Sudoxicam, Sulindac, Suprofen, Talmetacin, Talniflumat, Talosalat, Tebufelon, Tenidap, Tenidap-Natrium, Tenoxicam, Tesicam, Tesicam, Tesimid, Tetrydamin, Tiopinac, Tixocortol-Pivalat, Tolmetin-Natrium, Triclonid, Triflumidat, Zidometacin, Glucocorticoide und Zomepirac-Natrium ein.

Antithrombotisch und/oder fibrinolytisch wirkende Mittel schließen Plasminogen (zu Plasmin durch Wirkung von Präkallikrein, Kininogenen, Faktor XII, Faktor XIIIa, Plasminogen-Proaktivator und Gewebeplasminogenaktivator (TPA)), Streptokinase, Urokinase, arrisoylated plasminogen-streptokinase activator complex, Pro-Urokinase (Pro-UK); rTPA (Alteplase oder Aktivase; r = recombinant); rPro-UK; Abbokinase; Eminase; Sreptase Anagrelid-Hydrochloride, Bivalirudin, Dalteparin-Natrium, Danaparoid-Natrium, Dazoxiben-Hydrochlorid, Efegatran-Sulfat, Enoxaparin-Natrium, Ifetroban, Ifetroban-Natrium, Tinzaparin-Natrium, Retaplase, Trifenagrel, Warfarin und Dextrane ein.

Gegen Blutplättchen wirkende Mittel schließen Clopidogrel, Sulfinpyrazon, Aspirin, Dipyridamol, Clofibrat, Pyridinol-Carbamat, PGE, Glukagon, Antiserotonin-Mittel, Koffein, Theophyllin-Pentoxifyllin, Ticlopidin und Anagrelid ein.

Lipid senkende Mittel schließen Gemfibrozil, Cholystyramine, Colestipol, Nikotins ₹ure, Probucol-Lovastatin, Fluvastatin, Simvastatin, Atorvastatin, Pravastatin und Cirivastatin ein.

Direkte Thrombininhibitoren schließen Hirudin, Hirugen, Hirulog, Agatroban, PPACK, Thrombin-Aptamere ein.

Glykoprotein IIb/IIIa-Rezeptorinhibitoren sind sowohl Antikörper als auch Nicht-Arutikörper und schließen ReoPro[®] (abciximab), Lamifiban und Tirofiban ein, ohne darauf beschränkt zu sein

Der Nachweis von PIGF und/oder sFlt-1 kann durch immunologische Verfahren, z.B. ELISA, erfolgen, wobei auch ein Nachweis von Bruchstücken von PIGF und/oder sFlt-1, z.B. Peptiden, sowie von PIGF und/oder sFlt-1-lsoformen und Derivaten eingeschlossen ist. A. Iternativ kann beispielsweise auch die mRNA von PIGF und/oder sFlt-1 nachgewiesen werden. Neben dem oben genannten ELISA können auch andere immunchemische Verfahren zur Quantifizierung von PIGF und/oder sFlt-1 erfindungsgemäß eingesetzt werden. Besonders geeignet sind heterogene oder homogene Sandwich-Immunoassays, aber auch kompetitive Im.munoassays können zur Quantifizierung eingesetzt werden. Üblicherweise werden für solche Testverfahren monoklonale oder polyklonale Antikörper als spezifische Bindungspartner eingesetzt, aber anstatt der Antikörper können auch andere Substanzen (z.B. Aptamere), die spezifisch an PIGF oder sFlt-1 zu binden vermögen, eingesetzt werden. Unter dem Begriff "Antikörper" sind nicht nur komplette Antikörper zu verstehen sondem ausdrücklich auch Teile, Derivate oder Homologe von Antikörpern, wie etwa Antikörperfragmente, z.B. Fab, Fv, F(ab')2, Fab', chimäre, humanisierte, bi- oder oligospezifische, oder single chain-Antikörper; des Weiteren auch Ageregate. Polymere und Konjugate von Immunglobulinen.

Die in den Immunoassays eingesetzten Antikörper oder anderen spezifischen PlGF- oder sFlt-1-Bindungspartner können an einen Träger gebunden sein, der aus porösem und/oder nicht porösem, in der Regel wasserunlöslichem Material besteht und die unterschie-dlichsten Formen aufweisen kann. Der Träger kann Bestandteil einer Vorrichtung sein, wie z.B. ein Geßiß, Röhrchen, eine Mikrotitrationsplatte, Kugel, ein Mikropartikel, Stäbehen oder Streifen sowie Filter- oder Chromatographiepapier.

Die Antikörper oder anderen spezifischen PIGF- oder sFlt-1-Bindungspartner können an ein Nach-weismittel ("Label") gebunden sein, das selbst ein Signal produziert oder die Produktion eines Signals induzieren kann, wie z.B. eine fluoreszierende Substanz, eine radioaktive Substanz, ein Enzym, ein Mikropartikel (z.B. ein ungefärbter, gefärbter oder anders markierter Latexpartikel, ein Goldsolpartikel etc.) oder eine chemilumineszierende Substanz, oder das

als Mittler (z.B. Biotinlabel) zu einem Nachweissystem (z.B. Avdidin-Peroxidexse-Komplex) dient.

Besonders vorteilhaft im Sinne der Erfindung ist die Verwendung von Testverfahren, die die Quantifizierung von PIGF und sFlt-1 in einem Testansatz erlauben. Dies kann beispielsweise dadurch geschehen, dass man der Probe spezifische PIGF- und sFlt-1-Bindungspartner zufügt, die an unterschiedliche Nachweismittel (z.B. zwei bei unterschiedlichen Wellendängen fluoreszierende Substanzen) gebunden sind, so dass man die nach Ablauf der immunchemischen Reaktion resultierenden Messsignale getrennt messen kann. Ein ganz besonders vorteilhafte Ausführungsform eines solchen Testverfahrens beruht auf der räumlich getrennten Messung der zur PIGF- und sFlt-1-Konzentration korrelierenden Messsignale, z.B. mittels eines immunchromatographische Testelements, wie sie im Prinzip zum Nachweis von Drogen oder Schwangerschaftshormonen verwendet werden.

Bei einer Form des erfindungsgemäßen Verfahren wird zur Quantifizierung von PIGF und sFlt-1 die Probe und, sofern nicht schon im Testelement vorzugsweise in getrockneter Form vorhanden, die markierten, d.h. die mit einem Nachweismittel assoziiertern, anti-PIGF-Antikörper und anti-sFlt-1-Antikörper, auf die Probenauftragszone des Testele-ments aufgetragen. Besonders geeignete Markierungen sind z.B. gefärbte Latexpartikel, koll oidales Gold, Enzyme, fluoreszierende Substanzen, radioaktive Substanzen oder chemilurnineszierende Substanzen. Sofern PIGF und/oder sFlt-1 in der Probe enthalten sind, werden sich PIGF/Antikörper-Komplexe und/oder sPIt-1/Antikörper-Komplexe ausbilden. Diese Komplexe und evtl. noch vorhanderne freie PIGF- bzw. sFlt-1-Moleküle bewegen sich z.B. mittels Kapillarkraft in Richtung ausf einen Bereich (Nachweiszone) des Testelements, in dem räumlich voneinander getrennt an dere anti-PIGF-Antikörper und anti-sFlt-1-Antikörper, die z.B. in Form von zwei Banden, fixiert sind oder im Laufe des Testverfahrens fixiert werden (z.B. über eine Biotin-Avidin-Brücke). Sofern in der Probe PIGF und/oder sFlt-1 vorhanden waren, werden sich in dieser Nachweiszone markierte PIGF/Antikörper-Sandwich-Komplexe und/oder markierte sFlt-1/Antikörper-Sandwich-Komplexe ausbilden. Nicht gebundene Komponenten werden vom Flüssigkeitsstrom in andere Bereiche des Testelements transportiert. Die Intensität des jeweiligen Signals in der Nachweiszone ist proportional zur PIGFbzw. sFlt-1-Probenkonzentration. Zwar ist das oben beschriebene Sandwich-Irunmunoassay-Verfahren besonders bevorzugt, aber ein kompetitives Testverfahren zur Quanti fizierung von PIGF und sFlt-1 auf Basis eines solchen Testelements ist ebenso möglich. Anstatt eines oder

mehrerer Antikörper können - wie sehon weiter oben erwähnt - auch andere Substanzen, die spezifisch an PIGF oder sFH-1 zu binden vermögen, eingesetzt werden.

Ein weiterer Gegenstand dieser Erfindung ist daher auch ein Testelement, bei spielsweise ein immunchromatisches Testelement, welches eine Probenauftragszone umfasst, bei der es sich z.B. um ein Filterpapier o der um ein anderes chromatographisches Mittel handeln kann, auf die die Probe und, sofern nicht schon im Testelement vorzugsweise in getrockrieter Form vorhanden, die markierten an ti-PIGF-Antikörper und anti-sFlt-1-Antikörper aufgetragen werden können, und wobei die Probenauftragszone in Kontakt zu einer Nachweiszone steht, so dass eine auf die Probenauftrag szone aufgetragene Flüssigkeit die Nachweiszone, z.B. mittels Kapillarkraft, erreichen kann, und die Nachweiszone räumlich getrennte Bereiche zur spezifischen Bindung von PIGF und sFLT-1 umfasst, so dass dort ggf. in der Flüssigkeit vorhandene PIGF- oder sFlt-1-Molektäle gebunden werden können. Ferner kann das Testelement auch eine mit der Nachweiszone in Kontakt stehende, vorzugsweise aus stark saugenden Material bestehende Absorptionszone (z.B. Filterpapier) umfassen, in die nicht gebundene Komponenten vom Flüssigkeitsstrom transportiert werden. In einer weiteren Ausgestaltung dieses erfindungsgemäßen Testelemenats weist dieses noch Mittel auf, die eine Zuordnung der Signalstärke zur PIGF- bzw. sFlt-1-Probenkonzentration, insbesondere im klinischen Exitscheidungsbereich (vorzugsweise im Cut-off-Bereich), erlauben oder erleichtern. In einer alternativen Ausgestaltung dieses erfindungsgemäßen Testelements wird von einem kompetiti von Immunoassay anstatt vom Sandwich-Immunassay Gebrauch gemacht. In einer Ausführung der Erfindung erfolgt die Verwenclung des Testelements zur Durchführung des erfirndungsgemäßen Verfahrens. In einer anderen Ausführung der Erfindung erfolgt die Verwendung des Testelements zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie bei einem Patienten und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit für einen Patienten, eine derartige Erkrankung zu entwickeln. Anstatt eines oder mehrerer Antikörper können - wie schon weiter oben erwähnt - auch andere Substanzen, die spezifisch an PIGF oder sFlt-1 zu binden vermögen, in diesem Testelement eingesetzt werden.

Das Testelement, das ein aus einem oder mehreren Elementen zusammengesetzter Teststreifen sein kann, kann eine Probenauftragszone und jeweils eine Nachweiszone für PIGF bzw. sFlt-1 aufweisen. In einer Ausführung besteht das Testelement aus zwei parallelen Teststreifen, die jeweils aus mehreren Elementen zusammengesetzt sein können und/oder die an der Probenauftragszone oder an der Adsorptionszone miteinander in Kontakt stehen können verbunden sein können. In einer Ausführung werden zwei unabhängige Testelermente, d.h. eines für PIGF und eines für sF1t-1, verfügbar gemacht. Die Testelemente können Bestandteil eines Kits sein. In einer weiteren Ausführung wird das Testelement für das erfindungsgemäße Verfahren verwendet.

Da eine immunchemisch ermittelte Konzentration einer Substanz von den verwendeten Testverfahren und insbesondere von den verwendeten Standards und Antikörpern abhängig ist,
können sich die mit zwei Tests ermittelten Konzentrationswerte einer Substanz in ein und
derselben Probe durchauss unterscheiden. Sofern daher erfindungsgemäß ein Test zur Quantifizierung von PIGF oder seFtt-1 eingesetzt wird, der sich von dem in den Beispielen eingesetzten unterscheidet, empfie hit es sich entweder, die ermittelten Konzentrations werte unter Einbeziehung eines Umrechrungsfaktors entsprechend umzurechnen oder anhand eines geeigneten Referenzkollektivs (siehe z.B. unten "A. PATIENTEN UND METHODEN, 1. Patienten")
die Referenzwerte sowie die Tertilen für den Test selbst zu bestimmen und dann diese Werte
erfindungsgemäß zu verwenden. Ein Abgleich der Standards zwischen den Tests ist ebenfalls
möglich.

Ein Gegenstand der Erfandung ist auch eine Referenzprobe, deren PIGF- und/oder sFlt-1-Konzentration im jeweiligen Cut-off-Bereich (insbesondere wie weiter untern angegeben) des erfindungsgemäßen Verfahrens liegt. Eine bevorzugte Referenzprobe weist eine PIGF-Konzentration von > 15,6 ng/l, vorzugsweise > 17,7 ng/l, besonders bevorzugt > 23,3 ng/l, und/oder eine sFlt-1-Kon zentration von < 56,5 ng/l, vorzugsweise < 37,4 ng/l, auf. Bevorzugt wird auch eine Referenzprobe mit einer PIGF-Konzentration im Bereich vom 15,6-23,3 ng/l, besonders bevorzugt im Bereich von 10-50 ng/l, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 5-100 ng/l und noch stärker bevorzugt im Bereich von 1-500 ng/l. Weiterhira bevorzugt wird auch eine Referenzprobe mit einer sFlt-1-Konzentration im Bereich von 37,4-56,5 ng/l, besonders bevorzugt im Bereich von 25-100 ng/l, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 10-250 ng/l und noch stärker bevorzugt im Bereich von 5-500 ng/l. Eine weitere bevorzugte Referenzprobe weist eine PIGF-Konzentration auf, die im Bereich des experimentell ermittelten oder z.B. vom Hersteller angegebenen PIGF-Cut-off-Werts ± 25%, besonders bevorzugt ± 50% und ganz besonders bevorzugt ± 100%, liegt. Eine weitere bevorzugte Referenzprobe weist eine sFlt-1-Konzerntration auf, die im Bereich des experimentell ermättelten oder z.B. vom Hersteller angegebenen sFit-1-Cut-off-Werts ± 25%, besonders bevorzugt ± 50% und

ganz besonders bevorzugt ± 100%, liegt. Die Referenzprobe kann auch Mittel zur Stabilisierung von PIGF und/oder s-FIT-1 enthalten, bevorzugt Proteaseinhibitoren. In einer Ausführungsform der Erfindung wird diese erfindungsgemäße Referenzprobe in einem Verfahren zur
Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige
Erkrankung zu entwickeln, verwendet.

In einer Ausführung urmfasst das erfindungsgemäße Kit mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von PIGF und mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von sFIt-1 in einer zu untersuchen Probe, wahlweise bestehend aus separaten Packungseinheiten, wobei das Kit weiterhin mindestens eine erfindungsgemäße Referenzprobe umfasst. Die Referenzprobe kann (i) PIGF, (ii) sFLT-1 oder (iii) PIGF und sFIt-1 enthalten. Das Kit kann auch das weiter o ben beschriebene Informationsmittel umfassen. Ein Kit kann auch einen oder mehrere Testelemente umfassen.

Ein diagnostisches Kit kann weitere Komponenten und/oder Hilfsstoffe umfassen. Beispielsweise kann das Kit weitere Erläuterungen zur Interpretation der Ergebnisse des Tests sowie gegebenenfalls Therapievorschläge enthalten. Auch kann das Kit ein oder mehrere Testelemente enthalten oder aus einem oder mehreren Testelementen bestehen.

Genaue Beschreibung der Erfindung

Die vorliegende Erfindung soll im folgenden anhand von Beispielen unter Bezugnahme auf die beigefügten Figuren näher erläutert werden, ohne dass die Erfindung deadurch eingeschränkt wird. In den Figuren zeigt:

- Figur 1 den Zusammenhang zwischen den Plasmakonzentrationen von sFlt-1 und PLGF.
- Figur 2 sFlt-1-Konzentrationen bezogen auf den PIGF-Ausgangsstatus sowie PIGF-Konzentrationen bezogen auf die Ausgangskonzentration von sFlt-1.
- Figur 3 Ereignisraten, berechnet nach Kaplan-Meier, wobei die kumulative Inzidenz von Tod, nicht-tödlichem Myokardinfarkt, Schlaganfall und Wiederbelebung auf die Ausgangskonzentration von PIGF im Plasma bezogen wird (n=230). Die Patienten wurden gemäß den medianen PIGF-Konzentrationen an PIGF (17,7 ng/l) in Gruppen eingeteilt.
- Figur 4 Ereignisraten, berechnet nach Kaplan-Meier, wobei die kumulative Inzidenz von Tod, nicht-tödlichem Myokardinfarkt, Schlaganfall und Wiederbelebung auf die Ausgangskonzentration von sFlt-1 im Plasma bezogen wird (n=230). Die Patienten wurden gemäß den medianen sFlt-1-Konzentration (56,5 ng/l) in Grunnen eingeteilt.
- Figur 5 die prognostische Bedeutung von PIGF f
 ür die Inzidenz von Tod, nichttödlichem Myokardinfarkt, Schlaganfall und Wiederbelebung bezogen auf sFlt1-Konzentrationen. Die Patienten wurden gem
 äß den PIGF-Konzentrationen
 (<15,6;15,6-23,3; >23,3 ng/l) bzw. den sFlt-1-Konzentrationen (<37,4;37,491,4; >91,4 ng/l) in Tertile eingeteilt (i=230).
- Figur 6 Ereignisraten, berechnet nach Kaplan-Meier, wobei die kunulative Inzidenz von Tod, nicht-tödlichem Myokardinfarkt, Schlaganfall und Wiederbelebung auf die Ausgangskonzentration von Flt-1- bzw. PIGF bezogen wird (n=230).

Die Patienten wurden gemäß den medianen Konzentrationen an sFlt-1 und PIGF in Gruppen eingeteilt.

Figur 7 Änderungen der Konzentrationen an PIGF bzw. sFlt-1 bezogen auf eine randomisierte Behandlung während der weiteren Beobachtung. Die Proben wurden zu Beginn (Basiswert), nach 30 Tagen und 12 Monaten gewonnen (n≥80).

A. PATIENTEN UND METHODEN

1. Patienten

Die in dieser Studie untersuchten Patienten waren solche, die bereits am der OPTIMAALStudie (Ontimal Trial In Myocardial Infarction with Angiotensin II Antagonist Losartan) beteiligt waren und einen Myokardinfarkt erlitten hatten. Das Design und die wichtigsten Ergebnisse der OPTIMAAL-Studie wurden bereits früher beschrieben (1 1). Die vorliegende
Studie umfasst eine Gruppe von 230 Patienten mit nachgewiesenem Myokardinfarkt und einer Dysfunktion des linken Ventrikels und/oder einem Herzversagen während der Akutphase
des Myokardinfarkts. Die Patienten wurden zufallsbedingt in Gruppen eingeteilt und auf eine
Dosis von Losartan (1 x 50 mg/Tag) oder Captopril (3 x 50 mg/Tag), je n ach Verträglichkeit,
eingestellt. Zwischen den beiden behandelten Gruppen bestanden keine wesentlichen Unterschiede im Bezug auf die Ausgangscharakteristika.

2. Biochemische Analyse

Den Patienten wurde morgens im nüchternen Zustand Blut abgenommen, wobei die Blutproben in pyrogenfreien Vakuumröhrchen mit EDTA gewonnen wurden. Die Röhrchen wurden
sofort in Eiswasser getaucht, innerhalb von 15 Minuten zentrifugiert (1.000 g, 4°C, 15 Minuten), und das Plasma wurde in Form einer Vielzahl von Aliquots bei -80°C bis zur Analyse
gelagert. Die Bestimmung der Marker wurde blind, d.h. ohne Kenntnis der Patientengeschichten und der zugewiesenen Behandlung, im Zentrallabor der Universität Frankfurt vorgenommen. PIGF, VEGF, sFit-1 und sCD40-Ligand (sCD40L) wurden unter Anwendung der
ELISA-Technik (alle Reagenzien von R&D Systems, Wiesbaden) gernessen (7, 12, 13).
Hochsensitives C-reaktives Protein (hsCRP) wurde unter Verwendung des Behring BN II
Nephelometers (Dade-Behring, Deerfield, Illinois) gemessen (14).

Studienendpunkte

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Studie wurde ein Endpunkt festgelegt, der sich aus mehreren Parametern zusammensetzte. Davon umfasst waren die Gesamtmortalität, unab hängig von der Todesursache, eine Wiederbelebung nach Herzstillstand, ein wiederholter n.ichttödlichen Myokardinfarkt sowie ein Schlaganfall. Eine genaue Beschreibung des Designs und der Organisation der OPTIMAAL-Studie ist bereits früher veröffentlicht worden (11, 15).

4. Statistische Verfahren

Es wurde ein logistisches Regressionsmodell verwendet, um das relative Risiko für vaskuläre Ereignisse zu bestimmen (16). Die Gruppeneinteilung erfolgte gemäß der medianen Konzentration jedes Biomarkers. Ein logistisches Regressionsmodell wurde verwendet, um das relative Risiko von Tod, nicht-tödlichem Myokardinfarkt, Schlaganfall und der Notwendigzkeit einer Wiederbelebung zu bestimmen (16). Die Auswirkung der Ausgangscharakteristika und biochernischen Marker auf jede der untersuchten Zusammenhänge zwischen PIGF-Konzentrationen bzw. sFlt-1-Konzentrationen und vaskulären Ereignissen wurde durch schrittweise funktionierende logistische Regressionsmodelle analysiert. Alle Ergebnisse, die für kontinuierliche Variablen erhalten wurden, werden als Mittelwert ± Standardabweichung angegeben. Vergleiche zwischen den Gruppen wurden durch den t-Test (zweiseitig) analysiert. Ein Vergleich der kategorischen Variablen wurde durch den Pearson χ²-Test vorgenommen. Werte von p<0,05 wurden als statistisch signifikant betrachtet. Alle Analysen wurden unter Verwendung der Software SPSS 11,5 (SPSS Inc., Chicago, Illinois) durchgeführt.

Statistische Parameter sind: n = 230, fehlend 10; Median_(PIGF) = 17,7250, Median_(SFE-1) = 56.5000; Perzentile = 33.33333333, 15.5700, 37.4300, 66.6666667, 23.2700, 91.4100.

Bei der Auswertung nach Kaplan-Meyer handelt es sich um ein statistisches Standardverfahren zur Berechnung von Unterschieden in der Versterbensrate oder der Rate eines ereignisfreien Überlebens.

B. ERGEBNISSE

Die Ausgangskonzentrationen an sFlt-1 im Plasma zeigten einem mittleren Wert von 183,2 ± 465,6 ng/l (Bereich 5,0 bis 2503,4), und die Ausgangskonzentrationen an PlGF im Plasma betrugen 24,0 ± 20,0 ng/l (Bereich 5,0 bis 144,9). Wenn die sFlt-1-Plasmakonzentrationen mit traditionellen Biomarkern verknüpft wurden, ergab sich keine Korrelation mit hsCRP-Konzentrationen (Rangkorrelationskoeffizient nach Spearman r==-0,12; p= 0,08), wohingegen die bivariable Korrelationsanalyse eine signifikante inverse Korrelation zwischen sFlt-1 und sCD401. zeigte, obwohl die Korrelationskoeffizienten mit r=-0,17 (p=0,018) niedrig waren. Darüber hinaus ergab sich keine signifikante Korrelation zwischen VEGF (r=-0,03; p=0,66) bzw. PlGF (r=0,05; p=0,44) und sFlt-1-Plasmakonzentrationen (Fig. 1), obwohl die sFlt-1-Konzentrationen bei Patienten mit erhöhtem PlGF-Konzentrationen signifikant höher waren (Fig. 2).

<u>Beispiel 1:</u> Zusammenhang zwischen vaskulären Ereignisserz und den Plasmankonzentrationen von PIGF und sFlt-1

Die Patienten wurden gemäß ihren medianen Konzentrationen an Biomarkern aufgeteilt. Die Ausgangscharakteristika unterschieden sich bei Patienten mit Hohen PIGF-Konzentrationen und Patienten mit niedrigen PIGF-Konzentrationen einzig im Bezug auf die sFlt-I-Konzentrationen (Tabelle 1). Bei Patienten mit erhöhten PIGF-Konzentrationen waren die Ereignisraten für die kombinierten Endpunkte Mortalität, niecht-tödlicher Myokardinfarkt, Schlaganfall und Wiederbelebung im Vergleich zu denen mit niedrigen PIGF-Konzentrationen signifikant höher (38,8% vs. 18,3%; p=0,001) (Fig. 3). Im Bezug auf die wichtigsten vaskulären Ereignisse (Tod und nicht-tödlicher Myokardinfarkt) blieben die Unterschiede mit einer Ereignisrate von 30,4 % bei Patienten mit erhöhten PIGF-Konzentrationen im Vergleich zu 15,7 % bei Patienten mit niedrigen PIGF-Konzentrationen bestehen (Odds Ratio 2,36 195% CI 1,24-4,48I; p=0,012).

Die Ausgangscharakteristika unterschieden sich bei Patienten mit hohen sFlt-1-Konzentrationen und Patienten mit niedrigen sFlt-1-Konzentrationen im Hinblick auf die Konzentrationen von BNP, sCD40L und PIGF sowie die Inzidenz neuer Q-Zacken im EKG und die Zeitdauer eines stationären Aufenthalts (Tabelle 1). Bei Patienten mit erhöhten sFlt-1-Konzentrationen waren die Ereignisraten für die kombinierten. Endpunkte Mortalität, nichttödlicher Myokardinfarkt, Schlaganfall und Wiederbelebung terndenziell niedriger als bei Pa-

tienten mit niedrigen sFlt-1-Konzentrationen (22,6% vs. 33,9%; p=0,08) (Fig. 4). Ein nichtsignifikanter Unterschied wurde für die bedeutendsten vaskulären Ereignisse (Tod und nichttödlicher Myokardinfarkt) bei 19,1% der Patienten mit erhöhten sFlt-1-Konzentrationen im Vergleich zu 27,0% bei Patienten mit niedrigen sFlt-1-Konzentrationen beobachtet (Odds Ratio 0,64 [95% CI 0,34-1,19]; p=0,21).

Tabelle 1: Basischarakteristika im Bezug auf die Plasmakonzentrationen, von PIGF und sFlt-1

	PLGF niedrig	PLGF boch	sFlt-1 niedrig	sFit-1 hoch
N	115	115	115	115
Männlich	65,2 %	75,7 %	66,1 %	74,8 %
Alter (Jahre)	$66,6 \pm 10,3$	$69,0 \pm 10,4$	$68,7 \pm 10,1$	$66,9\pm10,6$
Neu auftretende Q-Zacken	73,6 %	76,6 %	67,3 %	83,2 % *
Vorderwandinfarkt	60,0 %	61,7 %	58,3 %	63,5 %
Klassifizierung nach Killip	I: 20,0%; II 65,2 %; III 13,9%; IV 0,9%	I: 19,1%; II 65,2%; III 11,3%; IV 4,3%	I: 15,7%; II 73,0 %; III 9,6%; IV 1,7%	I: 23,5%; II 57,4 %; III 15,7%; IV 3,5%
Stationärer Aufenthalt (Tage)	12,1 ± 20,1	14,2 ± 26,4	17,2 ± 28,0	9,1 ± 17,0 *
Krankengeschichte				
Angina	19,1 %	25,2 %	27,0 %	17,4 %
Myokardinfarkt	13,9 %	9,6 %	13,0 %	10,4 %
PTCA	3,5 %	0	1,7 %	1,7 %
CABG	1,7 %	0,9 %	1,7 %	0,9 %
Risikofaktoren				
Diabetes	11,3 %	11,3 %	11,3 %	11,3 %
Bluthochdruck	32,2 %	31,3 %	29,6 %	33,9 %
Aktiver Raucher	35,7 %	43,5 %	39,1 %	40,0 %
Medikation				
Aspirin	94,8 %	97,4 %	95,7 %	96,5 %
Statine	61,7 %	64,3 %	65,2 %	60,9 %
Schleifendiuretika	74,8 %	72,2 %	80,9 %	66,1 %
Betablocker	76,5 %	74,8 %	77,4 %	73,9 %

125,2 ± 93,6	152,3 ± 126,4	115,5 ± 79,8	162,0 ± 132,9 *
$66,7 \pm 66,5$	74.0 ± 64.1	75,2 ± 69,7	$\textbf{65,5} \pm \textbf{60,5}$
4228 ± 3943	3915 ± 4376	4906 ± 4340	3237 ± 3809 *
$108,8 \pm 268$	257,7 ± 593,5 *	n.a.	n.a.
в.а.	п.а.	18,5 ± 15,1	29,5 ± 22,7 *
	$66,7 \pm 66,5$ 4228 ± 3943 $108,8 \pm 268$	$66,7 \pm 66,5$ $74,0 \pm 64,1$ 4228 ± 3943 3915 ± 4376 $108,8 \pm 268$ $257,7 \pm 593,5$ *	$125,2 \pm 93,6$ $152,3 \pm 126,4$ $115,5 \pm 79,8$ $66,7 \pm 66,5$ $74,0 \pm 64,1$ $75,2 \pm 69,7$ 4228 ± 3943 3915 ± 4376 4906 ± 4340 $108,8 \pm 268$ $257,7 \pm 593,5$ * n.a.

Beispiel 2: Interaktion zwischen PIGF und sFlt-1

Patienten mit erhöhten PIGF-Konzentrationen wiesen auch höhere Konzentrationen an sFIt-I auf (Fig. 2). In einem erheblichen Bereich überlappten sich die sFlt-1 -Konzentrationen der beiden Gruppen jedoch, was darauf hindeutet, dass überraschenderweise der kompensatorische Anstieg der sFlt-1-Konzentrationen bei Patienten mit erhöhten PIGF-Konzentrationen uneinheitlich und nicht bei allen Patienten zu beobachten ist. Patienten mit PIGF-Konzentrationen in den oberen beiden Tertilen, die jedoch keinen Anstieg der sFlt-1-Konzentrationen (unterstes Tertil) aufwiesen, zeigten im Vergleich zu Patienten, die sFlt-Konzentrationen im obersten Tertil, aber ähnlich erhöhte PIGF-Konzentrationen aufwiesen, nachteilige Folgeerscheinungen (Fig. 5). Waren die PIGF-Konzentrationen nur leicht erhöht (zweites Terti1), schien selbst eine moderate Erhöhung der sFlt-1-Konzentrationen die Patienten vor nachteiligen Folgeerscheinungen zu schützen. Im Gegensatz dazu zeigten bei Patienten mit stark erhöhten Konzentrationen an PIGF (drittes Tertil) nur solche Patienten mit sFlt-1-Konzentrationen in dem obersten Tertil eine signifikant geringere Ereignisrate. Wenn die Patienten germäß ihren PIGF- bzw. sFlt-1-Konzentrationen in zwei Gruppen aufgeteilt wurden, unterschied sich die Prognose der Patienten mit hohen sFlt-I-Konzentrationen nicht signifikant von den Patienten mit entweder hohen oder niedrigen PIGF-Komzentrationen (Fig. 6). Dementsprechend ist das Verhältnis von PIGF und sFlt-1 ein leistungsfähiger unabhängiger Parameter zur Vorhersage vaskulärer Ereignisse (Odds Ratio 4.00 [95% CI 2.14-7.23]: p<0,001), der der alleinigen Bestimmung eines der Parameter signifikant überlegen ist. Die Ereignisraten bei Patienten mit niedrigen PIGF-Konzentrationen betrugen 14,0% und waren von den sFlt-1-Konzentrationen (p=0,95) unabhängig. Im Gegensatz dazu betrugen die Ereignisraten bei Patienten mit hohen PIGF-Konzentrationen 55,8%, wenn die sFlt-1-Konzentrationen niedrig waren, jedoch 24,3%, wenn die sFlt-1-Konzentrationen erhöht waren (p=0.002).

Zusammenfassend lässt sich Fig. 6 Folgendes erstnehmen:

- (a) Ein Verhältnis von [PIGF = hoch : sFlt-1 = niedrig] weist auf ein hohes Risiko für den Patienten auf ein für ihn nachteiliges Ereignis wie Tod, nicht-tödlicher Myokardinfarkt und Schlaganfall hin.
- (b) Ist der PIGF-Wert dagegen niedrig, ist dass Risiko f\u00fcir ein nachteiliges Ereignis deutlich verringert, und zwar unabh\u00e4ngig davon, ob der sFlt-I-Wert hoch oder niedrig ist.
- (c) Bei einem Verhältnis von [PIGF = niedrig : sFlt-1 = niedrig] ist das Risiko f\u00fcr ein nachteiliges Ereignis besonders gering.
- (d) Ist der sFlt-1-Wert hoch, ist das Risiko f
 ür ein nachteiliges Ereignis deutlich verringert, und zwar unabh
 ängig davon, ob der PIGF-Wert hoch oder niedrig ist.

Beispiel 3: Multivariable Regressionsanalyse

Um die potentielle prognostische Unabhängigkeit einzelner Biomarker weiter zu untersuchen, wurde eine schrittweise multivariable logistische Regressionsanalyse vorgenommen, die PIGF und sFlt-1 sowie weitere biochemische Marker, wie etwa BNP, einem Marker der neurohumoralen Aktivierung, hsCRP, einem klassischen Akutphaseprotein, und sCD40L, einem Marker der thrombo-inflammatorischen Aktivierung umfasste. Es wurden auch Basisscharakteristika berücksichtigt, die eine signifikante prognostische Bedeutung in einem univariablen Modell zeigten. Für die kombinierten Endpunkte nach einer 4-jährigen Beobachtungszeit erwiesen sich nur zwei etablierte Risikofaktoren, nämlich fortgeschrittenes Alter und Diabetes, als unabhängige prognostische Parameter, nach dem die biochemischen Marker in das Modell aufgenommen worden waren (Tabelle 2). Die Marker BNP (p=0,043), sCD40L (p=0,007), PIGF (p=0,001) und sFlt-1 (p=0,006) blieben bedeutende und unabhängige prognostische Parameter für den weiteren Krankheitsverlauf, während hsCRP etwas an Bedeutung verlor, nachdem PIGF in das Modell eingeführt wordern war (p=0,77 nach Einführung von PIGF).

Tabelle 2: Multivariates logistisches Regressionsmodel für Myokard infarkt mit tödlichem

und nicht-tödlichem Ausgang im Verlauf eines 4-jährigen Nachbeobachtungszeitraums

Variable	Odds-Ratio	95% Vertrauensintervall	p-Wert
Alter > 75 Jahre	2,49	1,13 - 5,47	0,023
Diabetes rnellitus	3,06	1,13 - 8,29	0,028
Hypercho l'esteriniimie	0,77	0,29 - 2,00	0,59
BNP > 11 3 ng/l	2,09	1,03 - 4,25	0,04
C-reactives Protein > 50,0 mg/l	1,11	0,55 - 2,25	0,77
$sCD40L > 3.5~\mu g/I$	2,70	1,31 5,58	0,007
PIGF > 17,7 ng/l	5,07	2,35 - 10,02	0,001
sFlt-1 > 56,5 ng/l	0,35	0,16-0,73	0,006
PIGF • sF-lt-1	3,11	2,03 - 3,88	0,001

Beispiel 4: Änderungen der Biomarker während des Beobachtungsze itraums

In Übereinstimmung mit den Studienergebnissen, die sich aus der Gesamtgruppe der Patienten ableiteten, ergab sich hinsichtlich des klinischen Verlauß kein Unterschied zwischen den beiden Behandlungsgruppen (Captopril oder Losartan). Darüber hinaus wurde weder bei Patienten mit hohen noch bei Patienten mit niedrigen PIGF-Konzentrationen ein Rückgang der Ereignisse beobachtet (PIGF niedrig: 19% Ereignisrate in der Captopril-Gruppe vs. 17,5% in der Losartan-Gruppe; p=1,00; PIGF hoch: 41,1% vs. 35,6%; p=0,57). Ähnliche Ergebnisse wurden für die sFIt-1-Konzentrationen erhalten: sFIt-1 hoch: 22,2% in der Captopril-Gruppe vs. 23,9% in der Losartan-Gruppe (p=1,00); sFIt-1 niedrig: 36,7% in der Captopril-Gruppe vs. 30,9% in der Losartan-Gruppe (p=0,56). Weiterhin zeigte sich, dass bei Patienten mit verfügbaren Serienproben (Tag 0, 30 Tage und 1 Jahr; n ≥ 80 für jede Gruppe und jeden Zeitpunkt) sowohl die PIGF- als auch die sFIt-1-Konzentrationen während des Beobachtungszeitraums kontinuierlich abnahmen, wobei keine Unterschiede zwischen den Behandlungsgruppen auftraten (Fig. 7).

* * *

Die Ergebnisse der vorliegenden Studie zeigen, dass erhöhte Blutspiegel von PIGF mit vaskulären Ereignissen für Patienten nach einem Myokardinfarkt verbunden sind. In Übereinstim.mung mit einer neuen Studie an Patienten mit akuters koronaren Herzerkrankungen (7) war die prognostische Bedeutung der Konzentrationen an PIGF im Plasma von anderen Biomarkern, die distinkte pathophysiologische Vorgänge repräsentieren, unabhängig. Erhöhte PIGF-Konzentrationen lieferten eine prognostische Wertigkeit, die mehr Aussagekraft hatte als In.formationen, die sich von hsCRP-Plasmakonzentrationen ableiteten. Durch multivariante Regressionsanalyse wurden verschiedene andere biochemische Marker, einschließlich B-Typ natriurctisches Peptid, einem Marker einer neurohurmoralen Aktivierung, sCD40L, einem Marker einer thrombo-inflammatorischen Aktivierung, und PIGF, einem Marker einer Gefäßentzündung, als unabhängige prognostische Parameter für den weiteren Verlauf der Erkrankung während der nachfolgenden 4 Jahre identifiziert. Der neue und wichtigste Befund der vorliegenden Studie ist jedoch, dass die prognostische Bedeutung von PIGF durch sFlt-1 moduliert wird. Diese Befunde belegen, dass das Gleichszewicht zwischen PIGF und seinem löslichen Rezeptor sFlt-1 als einzigem bekannten endogenen Regulator eine wesentliche Determinante hinsichtlich des weiteren Krankheitsverlauf bei Patienten mit akutem Myokardinfarkt ist.

Sowohl die Ursache der erhöhten Konzentrationen an sFlt-1 als auch die Signale, welche die Flt-1-Expression in Patienten, die einen akuten Myokardinfarkt erlitten hatten, hoch regulieren, sind derzeit nicht bekannt. Hypoxie ist ein poterrter Stimulus für die Aufregulation der Flt-1-Expression (6, 19). Es ist möglich, dass ein großer Anteil von sFlt-1 durch so genannte s "Shedding" von den Entzündungszellen freigesetzt wird (3, 9, 20). Unabhängig von den Mechanismen, die an dem Anstieg der Konzentrationen von sFlt-1 im Plasma beteiligt sind, unterstreichen die Ergebnisse der vorliegenden Studie die Schlüsselrolle, die dem Gleichgewicht zwischen pro- und anti-inflammatorischen Mediatoren für die Risikostratifizierung im Rahmen einer akuten koronaren Herzerkrankung zukommt (21).

Vor allem aber lassen diese Studien hoffen, dass neue anti-inflammatorische Strategien entwickelt werden können, um der Progression einer bestehenden Atherosklerose entgegen zu wirken. Die Infusion von sFit-1 mit dem Ziel, die Konzentrationen an zirkulierendem aktivern PIGF bei Patienten mit instabiler oder rasch fortschreitender koronarer Herzerkrankung zu

reduzieren, könnte bei solchen Patienten, die erhöhte PIGF-Konzentrationen und niedrige Konzentrationen von dessen Inhibitor sFlt-1 aufwei sen, besonders wirksam sein.

Die Ergebnisse der vorliegenden Studie zeigen, dass erhöhte Plasmakonzentrationen an PIGF, einem Marker für eine Gefäßentzündung, bei Patienten nach Myokardinfarkt mit einem erhöhten Risiko für nachfolgende vaskuläre Ereignisse verbunden sind. Die prognostische Aussagefähigkeit hängt jedoch von der Konzentration an sFlt-1 ab, was die Hypothese stützt, dass sFlt-1 die Aktivität von PIGF durch Bindung und Inaktivierung reguliert. Diese Befunde könnten die Grundlage für einen neuen anti-inflammatorischen therapeutischen Ansatz liefem, bei dem sFlt-1 verwendet wird, um zirkulierenden PIGF bei Patienten, die ein erhöhtes Risiko für ein nachteiliges vaskuläres Ereignis aufweisen, zu reduzieren.

Literaturverzeichnis

- Braumwald E. Unstable angina: an etiologic approach to management. Circulation. 1998;98:2219-22.
- Libby P, Ridker PM, Maseri A. Inflammation and atherosclerosis. Circulation. 2002;105:1135-43.
- Luttun Å, Tjiwa M, Moons L, Wu Y, Angelillo-Scherrer A, Liao F, Nagy JA, Hooper A, Priller J, De Klerck B, Compernolle V, Daci E, Bohlen P, Dewer-chin M, Herbert JM, Fewa R, Matthys P, Carmoliet G, Collen D, Dvorak HF, Flickhin DJ, Carmeliet P. Revascularization of ischemic tissues by PIGF treatment, and inhibition of tumor angiogenesis, arthritis and atherosclerosis by anti-Flt1. Nat Med. 2002;8:831-40.
- Maglione D, Guerriero V, Viglietto G, Delli-Boví P, Persico MG. Isolation of a human placenta cDNA coding for a protein related to the vascular permeahi lity factor. Proc Natl Acad Sci USA.
- Autiero M, Luttun A, Tjwa M, Carmeliet P, Placentai growth factor and its receptor, vascular endottelial growth factor receptor: I novel targets for stimulation of ischemic tissue revascularization and inhibition of angiogenic and inflammatory disorders. J Thromb Haemost. 2003;1:1356-70.
- Luttun A, Tjwa M, Carmeliet P. Placental Growth Factor (PIGF) and Its Receptor Fit-1 (VEGFR-1): Novel Therapeutic Targets for Angiogenic Disorders. Ann N Y Acad Sci. 2002;979:80-93.
- Heeschen C, Dimmeter S, Fichtlischerer S, Hamm C W, Berger J, Simoons ML, Zeiher AM. Prognostic
- value of placental growth factor in patients with acute chest pain. Jama. 2004;291:435-41.
 Khaliq A, Dunk C, Jiang J, Shans M, Li XF, Acovedo C, Weich H, Whittle M, Ahmed A. Hypoxia down-regulates placenta growth factor, whereas feta 1 growth restriction up-regulates placenta growth factor expression: molecular evidence for "placental hyperoxia" in intrauterine growth restriction. Lab
- Invest. 1999;79:151-70.
 Rafti S, Avecilla S, Shmelkov S, Shido K, Tejada R., Moore MA, Heissig B, Hattori K. Angiogenic factors reconstitute hematopoiesis by recruiting stema cells from bone marrow microenvironment. Ann N Y Acad Sci. 2003;996:49-60.
- Chung NA, Makin M, Lip GY. Measurement of the soluble angiopoietin receptor tie-2 in patients with coronary artery disease: development and application of an immunoassay. Eur J Clin Invest. 2003;33:529-45.
- Dickstein K, Kjekshus J. Effects of losartan and cap topril on mortality and morbidity in high-risk patients after acute myocardial infarction; the OPTIM-AAL randomised trial. Optimal Trial in Myocardial Infarction with Anasterian iII Anaspoints Losartan. Lancet. 2002;360:752-760.
- Heeschen C, Dimmeler S, Hamm CW, van den Brand MJ, Boersma E, Zeiher AM, Simoons ML. Soluble CD40 ligand in acute coronary syndromes. N Engl J Med. 2003;348:1104-11.
- Heeschen C, Dimmeler S, Hamm CW, Boersma E, Zeiher AM, Simoons ML. Prognostic significance of angiogenic growth factor serum levels in patients with acute coronary syndromes. Circulation. 2003;197:524-530.

32

- Heeschen C, Hamm CW, Bruemmer J, Simoons ML. Predictive value of C-reactive protein and tro-14. ponin T in patients with unstable angina: a comparative analysis. CAPTURE Investigators. Chimeric c7E3 AntiPlatelet Therapy in Unstable angina REfractory to standard treatment trial. J Am Coll Cardiol. 2000;35:1535-42.
- Dickstein K, Kjekshus J. Comparison of the effects of losartan and captopril on mortality in patients 15. after scute myocardial infarction; the OPTIMAAL trial design. Optimal Therapy in Myocardial Infarction with the Angiotensin II Antagonist Losartan, Am J Cardiol. 1999;83:477-81.
- Cox DR. Regression models and life-tables. J.R. Stat Soc 181, 1972; 34:187-220. 16.
- Maynard SE, Jiang-Yong Min J-Y, Merchan J, Lim KH, Li J, Mondal S, Libermann TA, Morgan JP, 17 Sellke FW, Stillman IE, Epstein FH, Sukhatme VP, Karumanchi SA. Excess placental soluble fins-like tyrosine kinase I (sFit1)may contribute to endothelial dysfunction, Inypertension, and proteinuria in precclampsia, J. Clin. Invest, 2003;111:649-658.
- Levine RJ, Maynard SE, Qian C, Lîm KH, England LJ, Lu KF, Schristerman EF, Thadhani R, Sachs 18. BP, Enstein FH, Sibai BM, Sukhatme VP, Karumanchi SA, Circula ting Angiogenic Factors and the Risk of Peeclampsion. N Engl J Med. 2004;350:672-683.
- Takeda N, Maemura K, Imai Y, Harada T, Kawanami D, Nojiri T, Manabe I, Nagai R. Endotheliai PAS 10 domain protein I gene promotes angiogenesis through the transacti vation of both vascular endothelial growth factor and its receptor, Fit-1. Circ Res. 2004;95:146-53.
- Selvaraj SK, Giri RK, Perelman N, Johnson C, Malik P, Kalra VK. Mechanism of monocyte activation 20. and expression of proinflammatory cytochemokines by placenta growth factor, Blood, 2003;102:1515-
- Heeschen C. Dimmeler S. Hamm CW. Fichtlscherer S. Boersma E., Simoons ML, Zeiher AM. Serum 21. level of the antiinflammatory cytokine interleukin-10 is an important prognostic determinant in patients with acute coronary syndromes. Circulation. 2003;107:2109-14.
- Ridker PM, Clinical Application of C-Reactive Protein for Cardiovascular Disease Detection and Pre-22. vention. Circulation 2003; 107:363-369.
- Koenig W, Lowel H, Baumert J, Meisinger C. C-reactive protein modulates risk prediction based on the 23. Framingham Score: implications for future risk assessment: results from a large cohort study in southern Germany, Circulation 2004; 109:1349-53.
- Danesh J. Wheeler JG, Hirschfield GM, et al. C-reactive protein and other circulating markers of in-24. flammation in the prediction of coronary heart disease. N Engl J Med 2004; 350:1387-97.
- Morrow DA, Rifai N, Antman EM, et al, C-reactive protein is a potent predictor of mortality independ-25. ently of and in combination with troponin T in acute coronary syndromes: a TIMI 11A substudy. Thrombolysis in Myocardial Infarction. J Am Coll Cardiol 1998; 3 1:1460-5.
- 26 Lindahl B. Toss H. Siegbahn A. Venge P. Wallentin L. Markers of myocardial damage and inflammation in relation to long-term mortality in unstable coronary artery disease. FRISC Study Group. Fragmin during Instability in Coronary Artery Disease, N Engl J Med 2000; 343:1139-47.
- James SK, Lindahl B, Siegbahn A, et al. N-terminal pro-brain natrituretic peptide and other risk markers 27. for the separate prediction of mortality and subsequent myocardial infarction in patients with unstable coronary artery disease: a Global Utilization of Strategies To Open occluded arteries (GUSTO)-IV substudy. Circulation 2003; 108:275-81.

Ausprüche

- 1. Verwendung eines in vitro-Verfahrens, das folgende Schritte umfasst:
 - (a) Bereitstellen einer zu untersuchenden Probe eines Patienten;
 - (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
 - (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe;

zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln.

- Verwendung nach Anspruch I, wobei das Verfahren weiterhin folgenden Schritt umfasst:
 - (d) Vergleich der in (b) und (c) ermittelten Werte von PIGF und sFlt-1 mit jeweils einem Referenzwert und/oder jeweils einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.

und/oder folgende Schritte umfasst:

- (e') Vergleich des in (d') ermittelten Werts mit einem Referenzwert und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.
- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, wo bei die vaskuläre Erkrankung eine koronare Herzerkrankung, cerebrovaskuläre Erkrankung und/oder eine periphere arterielle Verschlusskrankheit ist.
- Verwendung nach Anspruch 3, wobei die koronare Herzerkrankung ein akutes Koronarsyndrom ist, vorzugsweise instabile Angina pectoris oder akuter Myokardinfarkt.

- Verwendung nach einem der vorangehenden Ansprüche, wobei die zu untersuchende Probe peripheres Blut oder eine Fraktion davon ist, vorzugsweise Blutplasma oder Blutserum.
- Verwendung nach einem der vorangehenden Ansprüchze, wobei die Risikostratifizierung ein Bestimmen einer Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis umfasst, bestehend aus Tod, nicht-tödlichem Myokardinfarkt uncl/oder Schlaganfall.
- 7. Verwendung nach Anspruch 6, wobei ein PIGF-Wert oberhalb eines PIGF-Referenzwerts von vorzugsweise > 15,6 ng/l, besonders bevorzugt > 17,7 ng/l, ganz besonders bevorzugt > 23,3 ng/l, und ein sFlt-I-Wert unterhalb eines sFlt-I-Referenzwerts von vorzugsweise < 56,5 ng/l, besonders bevorzugt < 37,4 ng/l, eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.</p>
- Verwendung nach einem Anspruch 6 oder 7, wobei eine PIGF-Konzentration, welche in den oberen beiden Tertilen eines Referenzkollektivs liegt, und eine sFlt-1-Konzentration, welche im untersten Tertil des Referenzkollektivs liegt, eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 6 bis 8, wobei ein Verhältnis von [PIGF = hoch: sFlt-1 = niedrig] eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.
- Verwendung nach Anspruch 9, wobei eine Konzentration von PIGF > 15,6 ng/l, vorzugsweise > 17,7 ng/l, besonders bevorzugt > 23,3 ng/l, eine hohe PIGF-Konzentration bedeutet.
- Verwendung nach Anspruch 9 oder 10, wobei eine Konzentration von sFlt-1 < 56,5 ng/l, vorzugsweise < 37,4 ng/l, eine niedrige sFlt-1-Konzentration bedeutet.
- 12. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 11, wo bei ein Verhältnis von [PIGF: sFIt-1] ≥ 0,31, vorzugsweise ≥ 0,42, besonders bevorzugt ≥ 0,62 eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.

- 3. Verwendung nach einem der vorangehenden Ansprüche, wobei das Verfahren ein Quantifizieren von mindestens einem weiteren Biomarker umfasst, vorzugsweise VEGF, sCD40L, PAPP-A, MPO, Myoglobin, Kreatin-Kinase, insbesondere CK-MB, Troponin, insbesondere Troponin I, Troponin T und/oder deren Komplexe, CRP, Cystatin C, natriuretische Peptide, insbesondere ANB, BNP und/oder NT-proBNP.
- In vitro-Verfahren zur Diagnose, Risikostratifizierung unch/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln, wobei das Verfahren folgende Schritte umfasst:
 - (a) Bereitstellen einer zu untersuchenden Probe eines Pratienten:
 - (b) Quantifizieren von PIGF in der Probe;
 - (c) Quantifizieren von sFlt-1 in der Probe.
- Verfahren nach Anspruch 14, wobei das Verfahren weiterhin folgenden Schritt umfasst:
 - (d) Vergleich der in (b) und (c) ermittelten Werte von PIGF und sFlt-1 mit jeweils einem Referenzwert und/oder jeweils einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert:

und/oder folgende Schritte umfasst:

- (d') Bilden eines Verhältnisses zwischen dem in (b) erm

 ittelten Wert von PIGF und dem in (c) erm

 ittelten Wert von sFlt-1;
- (e') Vergleich des in (d') ermittelten Werts mit einem Referenzwert und/oder einem in einer Referenzprobe ermittelten Wert.
- 6. Verfähren nach einem der Ansprüche 14 oder 15, wobei der Patient eine vaskuläre Erkrankung, bestehend aus koronarer Herzerkrankung, cerebrovaskulärer Erkrankung und/oder peripherer arterieller Verschlusskrankheit, aufweist oder im Verdacht steht, die genannte Erkrankung aufzuweisen oder zu entwickeln.
- Verfahren nach Anspruch 16, wobei die koronare Herzerkrankung ein akutes Koronarsyndrom ist, vorzugsweise instabile Angina pectoris oder akuter Myokardinfarkt.

- 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 17, wobei der Patient mit einem oder mehreren therapeutischen Mitteln behandelt wird, bestehend aus sFit-1, entzündungshemmenden Mitteln, Antithrombotika, gegen Blutplättehen wirkenden Mitteln, fibrinolytischen Mitteln, Lipid senkenden Mitteln, direkten Thrombininhibitoren, und/oder Glykoprotein Ilb/IIIa-Rezeptorinhibitoren.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 18, wobei die zu untersucherade Probe peripheres Blut oder eine Fraktion davon ist, vorzugsweise Blutplasma oder Blutserum.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 19, wobei das Verfahren weiternin eine Risikostratifizierung mittels Bestimmen einer Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis umfasst, bestehend aus Tod, nicht-tödlichem Myokardinfarkt und/oder Schlaganfall.
- 21. Verfahren nach Anspruch 20, wobei ein PIGF-Wert oberhalb ein∈s PIGF-Referenzwerts von vorzugsweise > 15,6 ng/l, besonders bevorzugt > 17,7 ng/l, ganz besonders bevorzugt > 23,3 ng/l, und ein sFlt-1-Wert unterhalb ein∈s sFlt-1-Referenzwerts von vorzugsweise < 56,5 ng/l, besonders bevorzugt < 37,4 ng/l, eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.</p>
- 22. Verfahren nach Anspruch 20 oder 21, wobei eine PIGF-Konzentration, welche in den oberen beiden Tertilen eines Referenzkollektivs liegt, und eine sFlt-1-Konzentration, welche im untersten Tertil des Referenzkollektivs liegt, eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 20 bis 22, wobei ein Verhältnis vorn [PIGF = hoch : sFlt-I = niedrig] eine erhöhte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.
- Verfahren nach Anspruch 23, wobei eine Konzentration von PIGF > 15,6 ng/l, vorzugsweise > 17,7 ng/l, besonders bevorzugt > 23,3 ng/l, eine holhe PIGF-Konzentration bedeutet.

- Verfahren nach Anspruch 23 oder 24, wobei eine Konzentration von sFlt-1 < 5 6,5 ng/l, vorzugsweise < 37,4 ng/l, eine niedrige sFlt-1-Konzentration bedeutet.
- 26. Verfahren nach einem der Ansprüche 23 bis 25, wobei ein Verhältnis von [PIG:F: sFit-1] ≥ 0,31, vorzugsweise ≥ 0,42, besonders bevorzugt ≥ 0,62 eine erhöhte Washrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt.
- 27. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 26, wobei das Verfahren ein Quantifizieren von mindestens einem weiteren Biomarker umfasst, vorzugsweise VEGF, sCD40L., PAPP-A, MPO, Myoglobin, Kreatin-Kinase, insbesondere CK-MB, Troponin, insbesondere Troponin I, Troponin T und/oder deren Komplexe, CRP, Cystatira C, natriuret ische Peptide, insbesondere ANB, BNP und/oder NT-proBNP.
- 28. Verwenclung eines Verfahrens nach einem der Ansprüche 14 bis 27 zur Identifizzierung eines Patienten, der voraussichtlich von der Behandlung mit einem oder mehrreren therapeutischen Mitteln, bestehend aus sFit-1, entzündungshemmenden Mitteln, Antithrombotika, gegen Blutplättchen wirkenden Mitteln, fibrinolytischen Mitteln, Lipid senkenden Mitteln, direkten Thrombininhibitoren und/oder Glykoprotein IIb/IIIa-Rezeptorinhibitoren, Nutzen ziehen wird.
- 29. Diagnostisches Kit, umfassend mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von PIGF und mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von sFlt-1 in einer zu untersuchen Probe, wahl weise bestehend aus separaten Packungseinheiten, wobei das Kit weiterhin ein Mittel zur Information umfasst, wonach (i) ein Verhältnis von [PIGF = hoch : sFlt-1 = niedrig] und/oder (ii) eine PIGF-Konzentration, welche in den oberen beiden Tertilen eines Referenzkollektivs liegt, und eine sFlt-1-Konzentration, welche im unterssten Tertil des Referenzkollektivs liegt, und/oder (iii) ein PIGF-Wert oberhalb des PIGF-Referenzwerts und ein sFlt-1-Wert unterhalb des sFlt-1-Referenzwerts eine erhi5hte Wahrscheinlichkeit für ein nachteiliges Ereignis anzeigt, bestehend aus Tod, nichttödlicher Myokardinfarkt und/oder Schlaganfall.
- 30. Diagnostisches Kit, umfassend mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von PIGF und mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von sFlt-1 in einer zu untersuchen Probe, wahlweise bestehend aus separaten Packungseinheiten, wobei das Kit weiter hin

mindestens eine Referenzprobe mit einer Konzentration von PIGF > 15,6 ng/l, vorzugsweise > 17,7 ng/l, besonders bevorzugt > 23,3 ng/l, und/oder einer Konzentration von sFlt-1 < 56,5, vorzugsweise < 37,4, und wahlweise weiterhin ein Informationsmittel nach Anspruch 29 umfasst.

- Verwendung eines Kits nach Anspruch 29 oder 30 zur Diagnose, Ris ikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln.
- Verwendung eines Kits nach Anspruch 29 oder 30 zur Durchführung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 1 bis 28.
- 33. Testelement, um fassend eine Probenauftragszone zur Auftragung der Probe und von markierten spezifischen PIGF-Bindungspartnern und/oder sFit-1-Bindungspartnern, wobei die Bindurngspartner wahlweise im Testelement vorhanden sind, und wobei die Probenauftragszone in Kontakt zu mindestens einer Nachweiszone steht und die Nachweiszone räumlich getrennte Bereiche zur spezifischen Bindurng von PIGF und sFLT-1 umfasst.
- Testelement nach Anspruch 33, umfassend mehr als eine Probenauftragszone und/oder mehr als eine Nachweiszone.
- 35. Verwendung eines Testelements nach Anspruch 33 oder 34, zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln, und/oder zur Identifizierung eines Patienten, der voraussichtlich von der Behandlung mit einem oder mehreren therapeutischen Mitteln, bestehend aus sFlt-1, entzündungshemmenden Mitteln, Arithrombotika, gegen Blutplättehen wirkenden Mitteln, fibrinolytischen Mitteln, Lipid senkenden Mitteln, direkten Thrombininhibitoren und/oder Glykoprotein IIb/IIIa-Rezeptorinhibitoren, Nutzen ziehen wird.

36. Verwendung eines immunchromatischen Testelements, umfassend mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von PIGF und/oder mindestens ein Mittel zum Quantifizieren von sFlt-1 in einer zu untersuchen Probe, zur Diagnose, Risikostratifizierung und/oder Überwachung einer vaskulären Erkrankung mit atherosklerotischer Ätiologie und/oder zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeit, eine derartige Erkrankung zu entwickeln, und/oder zur Identifizierung eines Patienten, der voraussichtlich von der Behandlung mit einem oder mehreren therapeutischen Mitteln, bestehend aus sFlt-1, entzündungshemmenden Mitteln, Antithrombotika, gegen Blutplättchen wirkenden Mitteln, fibrinolytische Mitteln, Lipid senkenden Mitteln, direkten Thrombininhibitoren und/oder Glykoprotein Ilb/Illa-Rezeptorinhibitoren, Nutzen ziehen wird.

Abb. 1

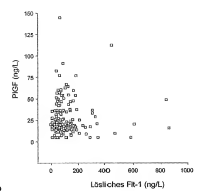
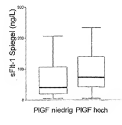
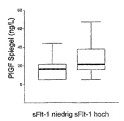
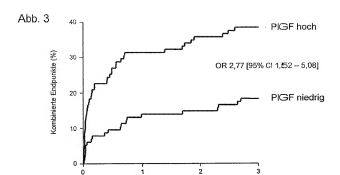


Abb. 2







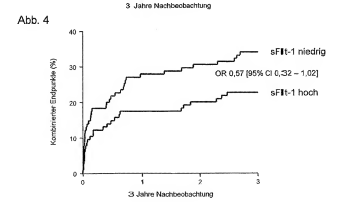
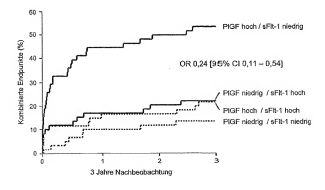


Abb. 5

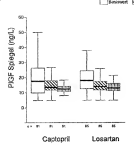
PIGF mittel

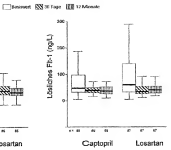
Abb. 6



PIGF niedrig

Abb. 7





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/EP2005/011443

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER G01N33/74 G01N33/558 G01N33/68

According to International Patient Classification (IPC) or to both realienal classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (dissentiation system followed by dissentiation symbols) GOIN

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the tebbs searched

Electronic data base consulted daming the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, EMBASE, BIOSIS

Further documents are tisted in the continuation of Box C

C DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category'	Citation of document, with sudication, where appropriate, of the relevant passages	Refevant to claim No
X	US 2004/126828 A1 (KARUNANCHI S. ANANTH ET AL) 1 July 2004 (2004-07-01) paragraphs [0140], [141]; claims 1,2,33-40	29,33,34
A	WO 03/000183 A (IMCLONE SYSTEMS INCORPORATED; CARMELLET, PETER; HICKLIN, DANIEL, J, Lil) 3 January 2003 (2003-01-03) claims 1,6,14 /	1-36

* Special categories of infed documents *A* stocument detining the general state of the art which is not consistent to be of particular relevance.	"?" safer document published after the international fitting than or provey date and not in conflict with this application but check to unchenitated the principle or theory underlying the envention.
C can't occurrent but putieshed on or after the infermational filing date. *L** document which was provided an inproved classified or which is classified to establish the putieshed date of another caused or the control or other special misses lies apposition. *C** Occurrent reputieshed prior to the international Mang date but lies the high putieshed prior to the international Mang date but lies the high putieshed date of the control of the second of the control of the second of the control of the second of the control o	**Cocurrent of practicals references the Stand d revention cannot be considered source of cannot be considered to move the stand source of cannot be considered to movel cannot be considered to move the observation of the stand alone of considered particular reference, the Calimad Servation stand considered on movies as in revertion starp when all cannot be considered to movies as in revertion starp when all in the cannot be considered to movie as in reversion starp when all in the art. *5" document of movies of the cannot patient family.
Date of the actual completion of the international search	Date of making of the international search report
24 March 2006	07/04/2006
Name and making address of the ISA/ Europsian Palent Office, P.E. 5618 Paterilban 2 NL – 2500 IV Planto, Ton 340-2540, Tal (-31-70) 340-2540, TX 31 651 opo nl, Fax (-31-70) 340-3516	Authorized officer Kiee, B

X See patent family arriex

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/EP2005/011443

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Retevant to claim No Citation of document, with industrian, where appropriate of the relevant passages 1-36 LUTTUN A ET AL: "Revascularization of Α ischemic tissues by PIGF treatment, and inhibition of tumor angiogenesis, arthritis and atherosclerosis by anti-Fiti" NATURE MEDICINE. NATURE PUBLISHING GROUP, NEW YORK, NY, US, vol. 8, no. 8, August 2002 (2002-08), pages 831-840, XP002258708 ISSN: 1078-8956 abstract 1-36 WO 98/28006 A (CAMBRIDGE UNIVERSITY TECHNICAL SERVICES LIMITED; CHARNOCK-JONES, DAVID) 2 July 1998 (1998-07-02) claims 14.17-23 1-36 MAYNARD SHARON E ET AL: "Excess placental Α soluble fms-like tyrosine kinase 1 (sFlt1) may contribute to endothelial dysfunction. hypertension, and proteinuria in preeclampsia' JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, NEW YORK, NY, US. vol. 111, no. 5, March 2003 (2003-03). pages 649-658, XP002314744 ISSN: 0021-9738 abstract 1-36 LUTTUN AERNOUT ET AL: "Placental growth Α factor (PIGF) and its receptor FIt-1 (VEGFR-1): novel therapeutic targets for angiogenic disorders." ANNALS OF THE NEW YORK ACADEMY OF SCIENCES. DEC 2002, vol. 979, December 2002 (2002-12), pages 80-93, XP002373381 ISSN: 0077-8923 abstract

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

International application No PCT/EP2005/011443

	Patent document clted in search report		Publication date		Patert family member(s)		Publication date
-	US 2004126828	A1	01-07-2004	US	2005025762	A1	03-02-2005
	WO 03000183	A	03-01-2003	CA EP JP	2450954 1515707 2005508298		03-01-2003 23-03-2005 31-03-2005
	WO 9828006	A	02-07-1998	AU CA EP	5331298 2275708 0951298	A1	17-07-1998 02-07-1998 27-10-1999

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/011443

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES G01N33/74 G01N33/558 G01N33/68

Nach der Internationalen Patentidasstikation (IPC) oder nach der nationalen Klassetikation und der IPC

B. RECHERCHIERTE GESIETE

Rechercherter Mindestpruistoff (Gassifikationssystem und Klassifikationssymbole.) GO1N

Recharchierte, aber rucht zum Madestprofistoff gehorende Veroffentlichungen, soweit diese unter die recharchierten Gebiete fallen

Wahrend der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Eatenbank und evilt verwendete Suchbegrifte)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, EMBASE, BIOSIS

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bozeichnung der Verottentschung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden 1 rile	Betr, Anspruch Nr.
X	US 2004/126828 A1 (KARUMANCHI S. ANANTH ET AL) 1. Juli 2004 (2004-07-01) Absätze [0140], [141]; Ansprüche 1,2,33-40	29,33,34
A	WO 03/000183 A (IMCLONE SYSTEMS INCORPORATED; CARMELIET, PETER; HICKLIN, DANIEL, J; LI) 3. Januar 2003 (2003-01-03) Ansprüche 1,6,14	1-36

Westone Verofientlichungen sind des Fortsorzung von Feld Cizu sintnehmen X Siehe Anhang Pasentfamilie X

Besondere Kategonen von angegebenen Verofilmlichungen

"A" Veröfferstehung, die den stigemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als bedonders bedeutsam anzusehen st

E ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffenlicht worden ist

Authorizeatum visionalitati worden sa "V Veröffentlichung die gegenat sit, einen Priordabanspruch zweitlichalt er-scheinen zu assein, oder durch die das Veröffentlichungsdafum einer anderen un Teichenhenbenkt genannen Veröffentlichung beleg werden soll deer die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausoefuhri)

ausgefuntij

"Veröffenlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung,
eine Beinstzung, sich Ausstelbung dus endere Maßnuhmen bezieht

"P Veröfensichung, die vor dem niermationalen. Anmakkeldung, aber nach
dem beanspruchten Phorialischsum veröffenlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherchie

P Sp

återe Ver

öfler dem Prioritatsdalum ver

öfler dem Prioritatsdalum ver

öfler dem Prioritatsdalum ver

öfler

öfler

åter

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum. Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum. Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum. Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum. Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum. Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum. Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum. Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum Verstandnis des der

komeklung nicht hollidiset, sondern nur zum

komeklung nicht nur zum

komeklung nich Erlandung zegrundeliegenden Prinzips oder der dir zugrundelegenden Theorie angegeben ist

 Y Veroffentichung von besonderer Bedeidung: die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffenrichung nicht als neu oder auf erfindereicher Tätigkeit beruführts betrachtet werden

Veröffentlichung von besonderer Heitenbing, die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erfinderrechter Erlindung berühend befrechtet werden, wenn der Veröffentlichung mit einer oder matieren anderen. Verbitentlichungen dieser Kategone in Verbandung gebracht wird und diese Verbandung für einen Fachmann nahelsegend ist "A" Veroffentlichung, die Mitglied derselben Patentismeite ist

Absonderfatum des internationalen Recherchenbenchills

Klee, B

07/04/2006 24. März 2006 Name und Postanschritt der Internationalen Recherchenbehörde Bevolimachtigter Bertsensteter Europhisches Patentarrit, P.B. 5818 Patentham 2 NL - 2280 HV Riswyk Tel (+31-70) 343-2040, Tx. 34 651 apo ni.

Formolatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (April 2005)

Fax (+33-70) 340-3016

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2005/011443

C (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bazeichnung der Veroffenflichung, sowiet erforderlich unter Angebe der is Betracht kommenden Teste Betr Assoruch Nr Katerone* 1-36 LUTTUN A ET AL: "Revascularization of ischemic tissues by PIGF treatment, and inhibition of tumor angiogenesis, arthritis and atherosclerosis by anti-Fit1" NATURE MEDICINE, NATURE PUBLISHING GROUP. NEW YORK, NY, US, Bd. 8, Nr. 8, August 2002 (2002-08), Seiten 831-840, XP002258708 TSSN- 1078-8956 Zusammenfassung WO 98/28006 A (CAMBRIDGE UNIVERSITY 1-36 Α TECHNICAL SERVICES LIMITED: CHARNOCK-JONES, DAVID) 2. Juli 1998 (1998-07-02) Ansprüche 14,17-23 MAYNARD SHARON E ET AL: "Excess placental 1-36 soluble fms-like tyrosine kinase 1 (sflt1) may contribute to endothelial dysfunction. hypertension, and proteinuria in preeclampsia" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, NEW YORK, NY, US, Bd. 111, Nr. 5, März 2003 (2003-03), Seiten 649-658, XP002314744 ISSN: 0021-9738 Zusammenfassung LUTTUN AERNOUT ET AL: "Placental growth 1-36 A factor (PIGF) and its receptor FIt-1 (VEGFR-1): novel therapeutic targets for angiogenic disorders." ANNALS OF THE NEW YORK ACADEMY OF SCIENCES, DEC 2002. Bd. 979, Dezember 2002 (2002-12), Seiten 80-93, XP002373381 ISSN: 0077-8923 Zusammenfassung

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veroffentlichungen, die zur seiten Patentlamite geboren

htternationales Atlanauchen
PCT/EP2005/011443

Γ	tm Recherchenbericht angeführtes Palentdokument	П	Datum der Veröttentlichung		Mitglied(er) der Palentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
r	US 2004126828	A1	01-07-2004	US	2005025762 A	1	03-02-2005	
	WO 03000183	A	03-01-2003	CA EP JP	2450954 A 1515707 A 2005508298 T	2	03-01-2003 23-03-2005 31-03-2005	
	WO 9828006	A	02-07-1998	AU CA EP	5331298 A 2275708 A 0951298 A	1	17-07-1998 02-07-1998 27-10-1999	